#### (19) 世界知的所有権機関 国際事務局



# 

(43) 国際公開日 2001年1月25日(25.01.2001)

# PCT

# (10) 国際公開番号 WO 01/05853 A1

C08F 210/00, C08L 23/00, (72) 発明者; および (51) 国際特許分類7: 101/00, C08J 5/18, C09J 7/02, B32B 27/00

(21) 国際出願番号:

PCT/JP00/04803

(22) 国際出願日:

2000年7月17日(17.07.2000)

(25) 国際出願の首語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

JP

JP

(30) 優先権データ: 特願平11/206054 1999年7月21日(21.07.1999) JP 1999年9月10日(10.09.1999) 特願平11/257718

特願平11/351407

1999年12月10日(10.12.1999)

特願2000/28133

2000年2月4日 (04.02.2000)

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 住友化学 工業株式会社 (SUMITOMO CHEMICAL COMPANY, LIMITED) [JP/JP]; 〒541-8550 大阪府大阪市中央区北 浜四丁目5番33号 Osaka (JP).

発明者/出願人 (米国についてのみ): 常法寺博文 (JOHOJI, Hirofumi) [JP/JP]; 〒290-0073 干葉県市原市 国分寺台中央7-13-8 Chiba (JP). 穂積英威 (HOZUMI, Hidetake) [JP/JP]; 〒299-0125 千葉県市原市有秋台西 1-9-522 Chiba (JP). 小川敦子 (OGAWA, Atsuko) [JP/JP]; 〒244-0816 神奈川県横浜市戸塚区上倉田町259-5-1004 Kanagawa (JP). 西山忠明 (NISHIYAMA, Tadaaki) [JP/JP]; 〒299-0125 千葉県市原市有秋台西1-9-434 Chiba (JP).

(74) 代理人: 神野直美,外(JINNO, Naoyoshi et al.); 〒 541-8550 大阪府大阪市中央区北浜四丁目5番33号 住 友化学工業株式会社 知的財産部内 Osaka (JP).

(81) 指定国 (国内): DE, KR, SG, US.

添付公開書類:

国際調査報告書

2 文字コード及び他の略語については、 定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: OLEFIN COPOLYMER

(54) 発明の名称: オレフィン系共重合体

(57) Abstract: An olefin copolymer which (1) has a tensile strength at break as measured in accordance with JIS K 6251 of 2.0 MPa or lower and, (2) when blended with a polypropylene resin having a 20 °C -xylene soluble content of 20 wt.% or lower, gives a resin composition whose tensile elongation at break, EB (%), as measured in accordance with JIS K 6251 satisfies the following relationships (1): R [3/5] -R [2/6]  $\ge 0.15$ ; and (2) S [2/6]  $\ge -800$  (wherein R [3/5] and R [2/6] are the coefficients of multiple correlation obtained by approximation from a curve obtained by plotting EB (%) as ordinate and olefin copolymer content by weight in the resin composition Pa as abscissa; and S [2/6] is the slope obtained from the curve by approximation); a thermoplastic resin composition comprising the olefin copolymer; and a base sheet or film comprising the thermoplastic resin composition.

#### (57) 要約:

(1) JIS K 6251に準拠して測定した引張切断時強さが2. O MPa以下であり、

かつ、

(2) 20℃キシレン可溶成分が20wt%以下のポリプロピレン系樹脂とブレンドした場合に、得られる樹脂組成物のJIS K 6251に準拠して測定した引張切断時伸びEB(%)が、下記(式1)、(式2)を充足する、

R 
$$[3/5]$$
 - R  $[2/6] \ge 0$ . 15···(式1)  
S  $[2/6] \ge -800$  ···(式2)

(式中、R [3/5]、R [2/6]は、EB(%)を縦軸に、 樹脂組成物中に含有されるオレフィン系共重合体の含有重量分率 Paを横軸にプロットして得られる曲線において近似により得られ る重相関係数であり、S [2/6]は、該曲線において近似によ り得られる勾配である。)

オレフィン系共重合体、該オレフィン系共重合体からなる熱可塑性樹脂組成物、および該熱可塑性樹脂組成物を含有する基材シート又はフィルム。

#### 明細書

オレフィン系共重合体

# 5 技術分野

本発明は、オレフィン系共重合体及び、熱可塑性樹脂組成物に関する。更に詳しくは、本発明は、柔軟性、透明性、難白化性、耐傷つき性、引張伸び特性に優れ、柔軟性、耐熱性、耐候性のバランス、及び表面性状安定性に優れた熱可塑性樹脂組成物を提供できるオレフィン系共重合体及び、それらの性能を有する熱可塑性樹脂組成物に関する。

# 背景技術

10

20

25

軟質塩化ビニル樹脂は、柔軟性、耐熱性、耐傷つき性、透明性等の性能に優れた材料であり、広範の用途に用いられている。しかしながら、近年の環境問題に対する材料要求の中で、従来、軟質塩化ビニルが用いられてきた用途において、非軟質塩化ビニル材料への代替要求が高まっている。かかる背景の中で、オレフィン成分のみからなる軟質材料として、エチレンーαーオレフィン共重合体と結晶性ポリプロピレン樹脂からなる樹脂組成物が柔軟性、透明性、機械的強度、耐白化性及び耐寒性に優れた熱可塑性樹脂組成物(特開平7-102126号公報等)として知られている。しかしながら、特開平8-301927号公報に紹介されるようにエチレンーαーオレフィン共重合体に由来する表面のべたつき問題が残っており、実用化には到達していない。一方、これらのべたつきを改良する試みとしては、エチレンーαーオレフィン等からなる共重合体を電子線や過酸化物により架橋する方法も提案されているが(特開平8-301927号公報、特開平9-104720号公報)未だ十分なものとは言い難い。

一方、粘着シート又はフィルムは、塩化ビニル樹脂、ポリエチレン、ポリプロ ピレン等を基材フィルムとし、アクリル系、ゴム系等を主成分とする粘着剤層か



ら構成され、建築資材やステンレス、アルミ板、家電製品、精密機械、自動車等 の保管や輸送時の傷付きや汚れの防止、曲げ加工やプレス加工等の二次加工工程 時における傷付きを防止するための表面保護フィルム、及び包装梱包時の固定や 結束用のテープとして多用されている。しかしながら、塩化ビニル樹脂を基材と する粘着フィルムは、柔軟性、耐熱性、耐傷付き性、透明性等の性能に優れてい るが、近年の環境問題に対する材料要求の中で、非塩素系材料への転換要求が高 まっている。一方非塩素系材料としては、従来から、ポリエチレンやポリプロピ レンを基材とする粘着フィルムも一部使用されているものの、例えば、被着体へ の密接着性や加工時の延伸性等の高度な柔軟性を要求される用途においては、十 分満足できるものとは言い難かった。一方、かかる状況を受けて、柔軟性の付与 を目的として、柔軟性の優れたエチレン-α-オレフィン共重合体をポリエチレ ンやポリプロピレンへ添加する試みもされているが、柔軟性を上げるために該工 チレン-α-オレフィン共重合体を過剰に添加すると、耐熱性が大きく損なわれ たり、表面べたつきが生じるという問題点が存在する。又、オレフィン系ポリマ 一を使った非塩素系材料である、ポリプロピレンにスチレン系プロック共重合体 をブレンドした材料においては、塩化ビニル樹脂に比べて、柔軟性が不十分であ るほか、スチレンプロックユニットを大量に含有するため、使用条件すなわち屋 外暴露時の耐候性、とりわけ紫外線安定性が必ずしも十分ではなく、野外で使用 した場合の物性低下が問題となる場合があった。

20

25

10

15

#### 発明の開示

かかる状況において、本発明者らは、ポリオレフィン樹脂とブレンドした場合 に、柔軟性、透明性、難白化性、耐傷つき性、引張伸び特性に優れ、柔軟性、耐 熱性、耐候性のバランスにも優れた組成物を与えるのみでなく、自動車の内装耐 候試験のような高温耐熱試験後にみられるべたつき現象を防止できる新規な改質 材の探索を鋭意進めてきた結果、ある特定の物性を有する新規なオレフィン系共 重合体を用いることにより、上記の課題が解決されされることを見出した。



また、本発明の熱可塑性樹脂組成物を含有してなる基材シート又はフィルムを用いることにより、上記の課題が解決されされることをも見出し、本発明を完成させるに至った。

本発明が解決しようとする課題は、塩素を含まず、オレフィンのみからなり、 柔軟性、透明性、難白化性、耐傷つき性、引張伸び特性に優れ、柔軟性、耐熱性 、耐候性のパランスにも優れかつ、加熱促進試験後においても表面性状の悪化を 発生しない熱可塑性樹脂組成物を与えるオレフィン共重合体及び、該オレフィン 系共重合体を用いた熱可塑性樹脂組成物を提供することにある。

すなわち、本発明は

15

20

25

- 10 (1) JIS K 6251 に準拠して測定した引張切断時強さが2.0 MP a以下であり、かつ
  - (2) 20℃キシレン可溶成分が20wt%以下のポリプロピレン系樹脂とブレンドした場合に、得られる樹脂組成物の引張切断時伸びEB(%)が、下記関係式(式1)、(式2)を充足する、オレフィン系共重合体、及び、該オレフィン系共重合体を含む熱可塑性樹脂組成物に係るものである。

(R[3/5], R[2/6] は、樹脂組成物の引張切断時伸びEB(%)(JIS K 6251に準拠)を縦軸に、樹脂組成物中に含有されるオレフィン系共重合体の含有重量分率 Paを横軸にプロットして得られる曲線の5次重回帰により求められる重回帰式のPa=0.30 $\sim$ 0.50、Pa=0.20 $\sim$ 0.60(Paは樹脂組成物中に含有されるオレフィン系共重合体の含有重量分率を示す)の区間領域の重回帰曲線を最少2乗法により近似して得られる一次直線の重相関係数を示す。S[2/6] は、 $Pa=0.20\sim0.60$ の区間領域において、上記の重回帰曲線を最少2乗法により近似して得られる一次直線(式)の勾配を

示す。なお、上記の重回帰式は、少なくとも、Pa=0.00、0.20、0.30、0.40、0.50、0.60、0.70の7点におけるデータを含むこ



とを必須とし、更にそれ以上の場合には、全Pa値が、相互に0.10以下の一定の間隔であることを必須とする。)

# 発明を実施するための最良の形態

5 本発明のオレフィン系共重合体とは、エチレン、炭素数3~20のα-オレフィン、ポリエン化合物、環状オレフィン及びビニル芳香族化合物から選択される2種類以上のモノマー成分を共重合して得られる共重合体、これらのモノマーを用いた単独重合により得られる重合体、または共重合体様の構造を有する重合体を指す。かかるオレフィン系共重合体を構成するモノマーの具体例としては下記10 (a)~(d)のモノマーが例示される。

## (a) αーオレフィン

本発明において使用される、炭素数  $3\sim20$  の  $\alpha$  ーオレフィンとしては、直鎖 状及び分岐状の  $\alpha$  ーオレフィンが含まれ、たとえば、直鎖状の  $\alpha$  ーオレフィンと しては、プロピレン、1ープテン、1ーペンテン、1ーヘキセン、1ーヘプテン、

- 15 1ーオクテン、1ーノネン、1ーデセン、1ーウンデセン、1ードデセン、1ートリデセン、1ーテトラデセン、1ーペンタデセン、1ーヘキサデセン、1ーヘプタデセン、1ーオクタデセン、1ーナノデセン、1ーエイコセン等が例示され、分岐状のαーオレフィンとしては、3ーメチルー1ープテン、3ーメチルー1ーペンテン、4ーメチルー1ーペンテン、2ーエチルー1ーヘキセン、2, 2,
- 20 4ートリメチルー1ーペンテン等が例示され、好ましくは直鎖状のプロピレン、 1ープテン、1ーペンテン、1ーヘキセン、1ーオクテン、1ーデセン 等である。

# (b) ポリエン化合物

25

本発明において好適に使用されるポリエン化合物としては、二重結合間に単結合を1つ挟んだいわゆる共役ポリエン化合物や、それ以外の非共役ポリエン化合物が含まれる。共役ポリエン化合物としては、脂肪族共役ポリエン化合物及び脂環族共役ポリエン化合物等があげられる。脂肪族共役ポリエン化合物としては直

25



鎖状脂肪族共役ポリエン化合物及び、分岐状脂肪族共役ポリエン化合物が含まれ る。また、脂肪族共役ポリエン化合物及び脂環族共役ポリエン化合物は、アルコ キシ基、アリール基、アリールオキシ基、アラルキル基、アラルキルオキシ基等 を含んでいてもよい。脂肪族共役ポリエン化合物としては、たとえば、1,3-ブタジエン、イソプレン、2-エチル-1,3-ブタジエン、2-プロピル-1 , 3一プタジエン、2 ーイソプロピルー1, 3 ープタジエン、2 ーヘキシルー1, 3-プタジエン、2, 3-ジメチル-1, 3-ブタジエン、2, 3-ジエチル -1, 3-プタジエン、2-メチル-1, 3-ペンタジエン、2-メチル-1, 3-ヘキサジエン、2-メチル-1,3-オクタジエン、2-メチル-1,3-デカジエン、2, 3-ジメチル-1, 3-ペンタジエン、2, 3-ジメチル-1 10 , 3-ヘキサジエン、2, 3-ジメチル-1, 3-オクタジエン、2, 3-ジメ チルー1、3-デカジエン等が例示される。脂環族共役ポリエン化合物としては 、たとえば、2-メチル-1、3-シクロペンタジエン、2-メチル-1、3-シクロヘキサジエン、2,3-ジメチル-1,3-シクロペンタジエン、2,3 ージメチルー1.3ーシクロヘキサジエン、2ークロロー1,3ープタジエン、 15 2, 3-ジクロロー1, 3-プタジエン、1-フルオロー1, 3-プタジエン、 2-クロロー1, 3-ペンタジエン、2-クロロー1, 3-シクロペンタジエン 、2-クロロ-1、3-シクロヘキサジエン等が例示される。

非共役ポリエン化合物としては、脂肪族非共役ポリエン化合物、脂環族非共役ポリエン化合物及び芳香族非共役ポリエン化合物等があげられる。脂肪族非共役ポリエン化合物としては直鎖状脂肪族非共役ポリエン化合物及び分岐状脂肪族非共役ポリエン化合物が含まれる。また、脂肪族非共役ポリエン化合物、脂環族非共役ポリエン化合物及び芳香族非共役ポリエン化合物は、アルコキシ基、アリール基、アリールオキシ基、アラルキル基、アラルキルオキシ基等を含んでいてもよい。脂肪族非共役ポリエン化合物のとしては、たとえば、1、4ーヘキサジエン、1、5ーヘキサジエン、1、6ーオクタジエン、1、7ーオクタジエン、1、8ーノナジエン、1、9ーデカジエン、1、13ーデ



トラデカジエン、1, 5, 9-デカトリエン、3-メチル-1, 4-ヘキサジエ ン、4-メチル-1,4-ヘキサジエン、5-メチル-1,4-ヘキサジエン、 4-エチル-1, 4-ヘキサジエン、3-メチル-1, 5-ヘキサジエン、3. 3-ジメチル-1, 4-ヘキサジエン、3, 4-ジメチル-1, 5-ヘキサジエ ン、5-メチル-1,4-ヘプタジエン、5-エチル-1,4-ヘプタジエン、 5-メチル-1,5-ヘプタジエン、6-メチル-1,5-ヘプタジエン、5-エチルー1,5-ヘプタジエン、3-メチル-1,6-ヘプタジエン、4-メチ ルー1, 6-ヘプタジエン、4, 4-ジメチルー1, 6-ヘプタジエン、4-エ チルー1,6-ヘプタジエン、4-メチル-1,4-オクタジエン、5-メチル -1,4-オクタジエン、4-エチル-1,4-オクタジエン、5-エチル-1 10 , 4-オクタジエン、5-メチル-1, 5-オクタジエン、6-メチル-1, 5 ーオクタジエン、5-エチル-1,5-オクタジエン、6-エチル-1,5-オ クタジエン、6-メチル-1、6-オクタジエン、7-メチル-1、6-オクタ ジエン、6-エチル-1,6-オクタジエン、6-プロピル-1,6-オクタジ エン、6-プチルー1.6-オクタジエン、4-メチルー1,4-ノナジエン、 15 5-メチル-1, 4-ノナジエン、4-エチル-1, 4-ノナジエン、5-エチ ルー1, 4-ノナジエン、5-メチルー1, 5-ノナジエン、6-メチルー1, 5-ノナジエン、5-エチル-1,5-ノナジエン、6-エチル-1,5-ノナ ジエン、6-メチルー1,6-ノナジエン、7-メチルー1,6-ノナジエン、 6-エチル-1,6-ノナジエン、7-エチル-1,6-ノナジエン、7-メチ 20 ルー1, 7-ノナジエン、8-メチル-1, 7-ノナジエン、7-エチル-1, 7ーノナジエン、5ーメチルー1、4ーデカジエン、5ーエチルー1、4ーデカ ジエン、5-メチル-1,5-デカジエン、6-メチル-1,5-デカジエン、 5-エチル-1, 5-デカジエン、6-エチル-1, 5-デカジエン、6-メチ ルー1, 6-デカジエン、6-エチル-1, 6-デカジエン、7-メチル-1, 25 6ーデカジエン、7ーエチルー1,6ーデカジエン、7ーメチルー1,7ーデカ ジエン、8-メチル-1,7-デカジエン、7-エチル-1,7-デカジエン、



8-エチル-1, 7-デカジエン、8-メチル-1, 8-デカジエン、9-メチ ルー1,8-デカジエン、8-エチル-1,8-デカジエン、6-メチル-1, 6-ウンデカジエン、9-メチル-1,8-ウンデカジエン、6,10-ジメチ ル1, 5, 9-ウンデカトリエン、5, 9-ジメチル-1, 4, 8-デカトリエ ン、4-エチリデン8-メチル-1、7-ノナジエン、13-エチル-9-メチ ルー1, 9, 12 -ペンタデカトリエン、5, 9, 13 -トリメチルー1, 4, 8, 12-テトラデカジエン、8, 14, 16-トリメチル-1, 7, 14-ヘ キサデカトリエン、4-エチリデン-12-メチル-1,11-ペンタデカジエ ン等が例示される。脂環族非共役ポリエン化合物としては、たとえば、ピニルシ クロヘキセン、5 ービニル2 ーノルポルネン、5 ーエチリデンー2 ーノルボルネ 10 ン、5-メチレン-2-ノルボルネン、5-イソプロペニル-2-ノルボルネン 、シクロヘキサジエン、ジシクロペンタジエン、シクロオクタジエン、2,5-ノルボルナジエン、2-メチル-2,5-ノルボルナジエン、2-エチル-2, 5-ノルボルナジエン、2、3-ジイソプロピリデン-5-ノルボルネン、2-エチリデン-3-イソプロピリデン-5-ノルボルネン、6-クロロメチル-5 15 ーイソプロペニルー2ーノルボルネン、1,4ージビニルシクロヘキサン、1, 3 - ジビニルシクロヘキサン、1, 3 - ジビニルシクロペンタン、1, 5 - ジビ ニルシクロオクタン、1-アリル-4-ビニルシクロヘキサン、1,4-ジアリ ルシクロヘキサン、1-アリル-5-ビニルシクロオクタン、1,5-ジアリル シクロオクタン、1-アリル-4-イソプロペニルシクロヘキサン、1-イソプ 20 ロペニル-4-ビニルシクロヘキサン、1-イソプロペニル-3-ビニルシクロ ペンタン、メチルテトラヒドロインデン等が例示される。芳香族非共役ポリエン 化合物としては、たとえば、ジビニルベンゼン、ビニルイソプロペニルベンゼン 等があげられる。

## 25 (c) 環状オレフィン化合物

本発明におけるオレフィン重合体を構成するに使用しうる、環状オレフィンと しては、たとえば、ノルボルネン、5-メチルノルボルネン、5-エチルノルボ



ルネン、5-プロピルノルボルネン、5,6-ジメチルノルボルネン、1-メチ ルノルボルネン、7-メチルノルボルネン、5,5,6-トリメチルノルボルネ ン、5-フェニルノルボルネン、5-ベンジルノルボルネン、5-エチリデンノ ルボルネン、5-ビニルノルボルネン、1,4,5,8-ジメタノー1,2,3 , 4, 4a, 5, 8, 8a-xp2 + rp2 + rp2, 8-ジメタノ-1, 2, 3, 4, 4 a, 5, 8, 8 a-オクタヒドロナフタレ  $\lambda$ ,  $2-x \neq \lambda = 1$ , 4, 5,  $8-y \neq \lambda = 1$ , 2, 3, 4, 4 a, 5, 8, 8 a - オクタヒドロナフタレン、2, 3 - ジメチル-1, 4, 5, 8 - ジメタノ -1, 2, 3, 4, 4 a, 5, 8, 8 a - オクタヒドロナフタレン、2 - ヘキシ ルー1, 4, 5, 8-iジメタノー1, 2, 3, 4, 4 a, 5, 8, 8a-iプクタ ヒドロナフタレン、2-エチリデン-1,4,5,8-ジメタノ-1,2,3, 4, 4a, 5, 8, 8a-オクタヒドロナフタレン、2-フルオロ-1, 4, 5 , 8-ジメタノ-1, 2, 3, 4, 4 a, 5, 8, 8 a-オクタヒドロナフタレ ン、1, 5-ジメチル-1, 4, 5, 8-ジメタノ-1, 2, 3, 4, 4 a, 5 , 8, 8a-オクタヒドロナフタレン、2-シクロヘキシル-1, 4, 5, 8-15 ジメタノー1, 2, 3, 4, 4 a, 5, 8, 8 a - オクタヒドロナフタレン、2 8 a - オクタヒドロナフタレン、2 - イソプチル-1, 4, 5, 8 - ジメタノー 1, 2, 3, 4, 4 a, 5, 8, 8 a - オクタヒドロナフタレン、1, 2 - ジヒ ドロジシクロペンタジエン、5-クロロノルボルネン、5,5-ジクロロノルボ 20 ルネン、5-フルオロノルボルネン、5,5,6-トリフルオロー6-トリフル オロメチルノルボルネン、5-クロロメチルノルボルネン、5-メトキシノルボ ルネン、5,6-ジカルボキシルノルボルネンアンハイドレート、5-ジメチル アミノノルボルネン、5-シアノノルボルネン、シクロペンテン、3-メチルシ クロペンテン、4-メチルシクロペンテン、3,4-ジメチルシクロペンテン、 3.5-ジメチルシクロペンテン、3-クロロシクロペンテン、シクロヘキセン 、3-メチルシクロヘキセン、4-メチルシクロヘキセン、3,4-ジメチルシ



クロヘキセン、3-クロロシクロヘキセン、シクロヘプテン等が例示される。

## (d) ビニル芳香族化合物

本発明におけるオレフィン重合体を構成するに使用しうるビニル芳香族化合物 としては、たとえばスチレン、 $\alpha$  – メチルスチレン、p – メチルスチレン、ビニルキシレン、モノクロルスチレン、ジクロルスチレン、モノプロムスチレン、ジプロムスチレン、フルオロスチレン、p – t e r t – プチルスチレン、エチルスチレン、ビニルナフタレン等が例示される。

更に本発明においては、本発明の目的のひとつである、熱可塑性樹脂組成物の表面性状安定性、柔軟性の達成、及び柔軟性、耐熱性、耐候性のパランスの達成という観点からは、上記モノマーの中から選択された特定のモノマーの組み合わせからなる重合体が好ましく、かかる好ましい重合体の例としては下記①~⑲の組み合わせが挙げられる。

- ① エチレン 及び、炭素数3から20のα-オレフィンを必須とし、任意にポリエン化合物、環状オレフィン及びビニル芳香族化合物から選択される1種類 15 以上のモノマー成分を共重合して得られるオレフィン系共重合体
  - ② エチレン及び炭素数 4~20のα-オレフィンを必須として、任意にポリエン化合物、環状オレフィン及びビニル芳香族化合物から選択される1種類以上のモノマー成分を共重合して得られるオレフィン系共重合体
- ③ エチレン、プロピレン、及び炭素数4~20のα-オレフィンを必須成分20 として、任意にポリエン化合物、環状オレフィン及びビニル芳香族化合物から選択される1種類以上のモノマー成分を共重合して得られるオレフィン系共重合体
  - ④ プロピレン、及び炭素数4~20のα-オレフィンを必須成分として、任意にポリエン化合物、環状オレフィン及びビニル芳香族化合物から選択される1種類以上のモノマー成分を共重合して得られるオレフィン系共重合体
- 25 ⑤ エチレン、炭素数 4 ~ 2 0 の α オレフィンからなるオレフィン系共重合 体
  - ⑥ エチレン、炭素数  $4 \sim 200 \alpha$  ーオレフィン及びポリエン化合物からなる



# オレフィン系共重合体

- ⑦ エチレン、炭素数 4~20 の α オレフィン及び環状オレフィン化合物からなるオレフィン系共重合体
- ⑧ エチレン、炭素数4~20のα-オレフィン及びビニル芳香族化合物からなるオレフィン系共重合体
  - ⑨ エチレン、炭素数 4~20 の α ーオレフィン、ポリエン化合物及びビニル 芳香族化合物からなるオレフィン系共重合体
  - ⑩ エチレン、プロピレン、炭素数  $4 \sim 20$  の  $\alpha$  オレフィンからなるオレフィン系共重合体
- 10 ① エチレン、プロピレン、炭素数 4~20 の α ーオレフィン及びポリエン化 合物からなるオレフィン系共重合体
  - ② エチレン、プロピレン、炭素数4~20のα-オレフィン及び環状オレフィン化合物からなるオレフィン系共重合体
  - ③ エチレン、プロピレン、炭素数4~20のα-オレフィン及びビニル芳香 族化合物からなるオレフィン系共重合体
    - ④ エチレン、プロピレン、炭素数 4~20のα-オレフィン、ポリエン化合物及びビニル芳香族化合物からなるオレフィン系共重合体
    - ⑤ プロピレン、炭素数4~20のα-オレフィンを共重合して得られるオレフィン系共重合体
- 20 ⑥ プロピレン、炭素数 4 ~ 2 0 の α オレフィン及びポリエン化合物からなるオレフィン系共重合体
  - ⑦ プロピレン、炭素数4~20のα-オレフィン及び環状オレフィン化合物からなるオレフィン系共重合体
- ® プロピレン、炭素数 4~20のα-オレフィン及びビニル芳香族化合物か25 らなるオレフィン系共重合体
  - ⑨ プロピレン、炭素数4~20のα-オレフィン、ポリエン化合物及びビニル芳香族化合物からなるオレフィン系共重合体



これらのうち得られるオレフィン系共重合体並びに、それを含んで構成される、熱可塑性樹脂組成物の耐寒性という観点からは下記の組み合わせが好ましい。

- ② エチレン及び炭素数  $4 \sim 20$  の  $\alpha$  オレフィンを必須として、任意にポリエン化合物、環状オレフィン及びビニル芳香族化合物から選択される 1 種類以上のモノマー成分を共重合して得られるオレフィン系共重合体。
- ③ エチレン、プロピレン、及び炭素数 4~20のαーオレフィンを必須成分として、任意にポリエン化合物、環状オレフィン及びビニル芳香族化合物から選択される1種類以上のモノマー成分を共重合して得られるオレフィン系共重合体これらのうち得られる熱可塑性樹脂組成物及び、得られる熱可塑性樹脂組成物を含む成型体の柔軟性、耐熱性、耐候性のバランスという観点からは下記の組み合わせが更に好ましい。
- ⑨ エチレン、炭素数 4~20 の α オレフィンからなるオレフィン系共重合体
- ⑩ エチレン、プロピレン、炭素数4~20のα-オレフィンからなるオレフ5 ィン系共重合体

本発明のオレフィン系共重合体は、下記(1)、(2)の要件を満たすことを 特徴とする、オレフィン系共重合体である。

- (1) JIS K 6251に準拠して測定した引張切断時強さが2.0MPa以20 下であり、かつ
  - (2) 20 ℃キシレン可溶成分が 20 w t %以下のポリプロピレン系樹脂とブレンドした場合に、得られる樹脂組成物の引張切断時伸び E B (%) が、下記関係式(式1)、(式2)を充足する、オレフィン系共重合体。

R [3/5] - R  $[2/6] \ge 0.15$  ··· (式1)

25 S [2/6] ≧-800 ··· (式2)

(R[3/5]、R[2/6]は、樹脂組成物の引張切断時伸びEB(%)(JISK6251に準拠)を縦軸に、樹脂組成物中に含有されるオレフィン系共重



合体の含有重量分率 P a を横軸にプロットして得られる曲線の 5 次重回帰により 求められる重回帰式の P a = 0.30~0.50、 P a = 0.20~0.60( P a は樹脂組成物中に含有されるオレフィン系共重合体の含有重量分率を示す) の区間領域の重回帰曲線を最少 2 乗法により近似して得られる一次直線の重相関 係数を示す。 S [2/6] は、 P a = 0.20~0.60の区間領域において、 上記の重回帰曲線を最少 2 乗法により近似して得られる一次直線(式)の勾配を 示す。なお、上記の重回帰式は、少なくとも、 P a = 0.00、0.20、0. 30、0.40、0.50、0.60、0.70の7点におけるデータを含むこ とを必須とし、更にそれ以上の場合には、全 P a 値が、相互に 0.10以下の一 定の間隔であることを必須とする。)

かかるうち、後述の観点から、本発明のオレフィン系共重合体は、JISK6251に準拠して測定した引張切断時強さが2.0MPa以下のオレフィン系共重合体であり、好ましくは、1.8MPa以下、更に好ましくは1.6MPa以下、更に好ましくは1.4MPa以下、更に好ましくは1.2MPa以下、更に好ましくは1.2MPa以下、更に好ましくは1.0MPa以下、特に好ましくは0.8MPa以下である。該範囲を外れると、得られる熱可塑性樹脂組成物及び、得られる熱可塑性樹脂組成物を含む成型体の柔軟性、透明性、難白化性、耐傷つき性に劣り、柔軟性、耐熱性、耐候性のバランスにも劣る。

更に、同じく後述の観点からは、式(1)において、

20 R [3/5] - R  $[2/6] \ge 0.15$  %

好ましくは、R [3/5] -R [2/6] ≥0.20

より好ましくは、R [3/5] -R [2/6] ≥0.25

更に好ましくは、R [3/5]-R [2/6]≥0.30

特に好ましくは、R [3/5] -R [2/6] ≥0.35

25 もっとも好ましくは、R [3/5] -R [2/6] ≥ 0. 40であり、

更に、同じく後述の観点から(式2)においては、

 $S[2/6] \ge -800$  であり、

25



好ましくは、S  $[2/6] \ge -200$ 、 より好ましくは、S  $[2/6] \ge -100$ 、 特に好ましくは、S  $[2/6] \ge -50$  である。

本発明のオレフィン系共重合体が(式2)の関係を充足しない場合、得られる 熱可塑性樹脂組成物及び、得られる熱可塑性樹脂組成物を含む成型体の柔軟性、 透明性、難白化性、耐傷つき性、引張伸び特性が劣り、柔軟性、耐熱性、耐候性 のバランスが劣り、(式1)及び(式2)の関係を充足しない場合には、得られ る熱可塑性樹脂組成物及び、得られる熱可塑性樹脂組成物を含む成型体の表面性 状安定性に劣る。

10 なお、樹脂組成物の引張切断時伸びEB(%)(JIS K 6251に準拠)を縦軸に、樹脂組成物中に含有されるオレフィン系共重合体の含有重量分率Paを横軸にプロットして得られる曲線の5次重回帰により求められる重回帰式は、オレフィン系共重合体の含有重量分率Paが0.00、0.20、0.30、0.40、0.50、0.60、0.70の各プレンド組成点におけるデータを用いて計算されることが好ましい。

JIS K 6251に準拠して得られた、樹脂組成物の引張切断時伸びEB (%) は、例えば試験片形状をダンベル状3号型とし、引張速度200mm/minの引張速度で測定することができる。また試験片の数は3個とし、相加平均値を測定結果として使用することができる。但し、より精度の高い測定結果を得る為には、試験片の数は好ましくは5個以上、より好ましくは7個以上更に好ましくは9個以上であり、得られた引張切断伸び値を相加平均して結果として用いることができる。また、イレギュラーな低伸び切断の結果を割愛する為には、測定結果の中央値又は、中央をはさむ2個の平均値の80%以下の引張切断伸びを示す結果を割愛し、残りの測定結果を相加平均して求められる結果を用いることが好ましい。

また、オレフィン系共重合体と、20℃キシレン可溶成分が20wt%以下のポリプロピレン系樹脂とのブレンドは、各成分を、通常の混練り装置、たとえば

15

20



ラバーミル、ブラベンダーミキサー、バンバリーミキサー、加圧ニーダー、ルーダー、二軸押出機等を用いて混練すればよい。混練り温度は、混合された成分のすべてが溶融する温度であり、通常160~250℃とされ、好ましくは180~240℃とされる。得られた樹脂組成物は、JIS K 6758に準拠した方法で、所定の厚さにプレス成形し、引張試験のサンプルとする。

なお、上記の5次の重回帰式は、例えば、「化学者及び化学技術者のための統計的方法(第2版)」((株)東京化学同人発行)6・3及び6・4に示される方法で算出することができる。また、最少二乗法を用いて直線回帰して得られる重相関係数R及び、勾配Sは、例えば、「化学者及び化学技術者のための統計的方法(第2版)」((株)東京化学同人発行)6・3及び6・4に示される方法で算出することができる。

本発明のオレフィン系共重合体においては、同じく、樹脂組成物の表面性状安定性の観点からは、上記の関係に加えて、下記(式3)の関係を満足することが 更に好ましい。

S [3/5] -S [2/6] ≦-50 ··· (式3)

(S[3/5]、S[2/6] は、樹脂組成物の引張切断時伸びEB(%)(JISK(6251)に準拠)を縦軸に、樹脂組成物中に含有されるオレフィン系共重合体の含有重量分率Paを横軸にプロットして得られる曲線のS次重回帰により求められる重回帰式のPa=0.  $30\sim0$ . 50、Pa=0.  $20\sim0$ . 60 (Paは樹脂組成物中に含有されるオレフィン系共重合体の含有重量分率を示す)の区間領域の重回帰曲線を最少2乗法により近似して得られる一次直線(式)の勾配を示す。)

かかる関係において、

好ましくは、S [3/5] -S [2/6] ≦-70、

25 より好ましくは、S [3/5] -S [2/6} ≤-90、

特に好ましくは、S [3/5] -S [2/6] ≤-110、

最も好ましくは、S [3/5] -S [2/6] ≤-120である。



本発明のオレフィン系共重合体が、(式2)及び(式3)の関係を充足しない場合には、得られる熱可塑性樹脂組成物及び、得られる熱可塑性樹脂組成物を含む成型体の表面性状安定性に劣る場合がある。

なお、本発明の(2)に記載されている、20℃キシレン可溶成分が20wt %以下のポリプロピレン系樹脂におけるポリプロピレン系樹脂(X)とは、後述の(i-4)として詳述されるポリプロピレン系樹脂から選択され、かつ後述の下記の要件を満たすポリプロピレン系樹脂である。なお、ポリプロピレン系樹脂の20℃キシレン可溶成分は以下の方法・条件に順じて得られる数字のことである。すなわち、200mg程度のポリプロピレン系樹脂を秤量し、キシレン100m1に混ぜ、キシレンを沸騰させた状態で50分間溶解させる。所定時間後、室温にて20分間放冷した後、0℃の氷水にてポリプロピレン系樹脂を結晶化させる。その後20℃の恒温水槽中にて1時間保持しする。次いで、キシレン可溶成分とキシレン不溶成分をフィルター分離し、キシレン不溶成分を真空乾燥機にて恒量になるまで乾燥し、キシレン不溶成分重量を求め、原試料との重量差からキシレン可溶成分重量を求めた。キシレン可溶成分(wt%)はキシレン可溶成分重量の原試料重量に対する百分率として求められる。

また、20 でキシレン可溶成分が20 w t %以下のポリプロピレン系樹脂(X)は、合わせて示差走査熱量計(DSC)を用い測定した結晶化温度Tc( $\mathbb C$ )と結晶化熱 $\Delta H$ (mj/mg)が下記関係を満たすことが好ましい。(なお、DSCの測定は、JISK7121及び、JISK7122に準拠し、例えば、DSC220C(セイコー電子工業社製)にを用い、昇温及び恒温過程のいずれも10  $\mathbb C$  /m inの速度で測定を行う。)

 $-10 \le [\triangle H - (Tc \times 1.4) - 62] \le 10$ より好ましくは、 $-8 \le [\triangle H - (Tc \times 1.4) - 62] \le 8$ 、

25 更に好ましくは、-6≤[△H-(Tc×1. 4)-62]≤6である。

20℃キシレン可溶成分が20wt%以下のポリプロピレン系樹脂(X)が該 範囲を外れると、柔軟性、透明性、難白化性、耐傷つき性、引張伸び特性及び表

15



面性状安定性に優れた熱可塑性樹脂組成物を提供できる特定のオレフィン系共重 合体を正確に判定することができない。

次に、20℃キシレン可溶成分が20wt%以下であるポリプロピレン系樹脂 (X) としては、アイソタクチックもしくはシンジオタクチックシークエンス構造を主として有する結晶性のポリプロピレンで、ホモタイプやコモノマーを含むランダムタイプが好ましく、より好ましくはコモノマーを含むランダムタイプのポリプロピレン系樹脂である。なお、該ポリプロピレン系樹脂は、気相重合法、バルク重合法、溶媒重合法を採用することができ、また、重合体の数平均分子量についても特に制限はないが、好ましくは10,000~1,000,000に調整される。

20℃キシレン可溶成分が20wt%以下であるポリプロピレン系樹脂(X)を製造する方法としては、一般的には、いわゆるチタン含有固体状遷移金属成分と有機金属成分を組み合わせて用いるチーグラー・ナッタ型触媒、又はシクロペンタジエニル骨格を少なくとも1個有する周期律表第4族~第6族の遷移金属化合物及び助触媒成分からなるメタロセン触媒を用いて、スラリー重合、気相重合、バルク重合で、プロピレンの単独重合体を得たり、又はプロピレンとそれら以外の炭素数2~12のオレフィンから選ばれる1種以上のオレフィンとを共重合させることによって共重合体を得たりする方法をあげることができる。なお、市

20 次に、本発明のオレフィン系共重合体は、ポリオレフィン樹脂とのブレンド物の柔軟性という観点からは、上記の特性に加えて下記特性を充足することが好ましい。すなわち、 JIS K7203に準拠し測定されたホモポリプロピレン樹脂とブレンドして得られる熱可塑性樹脂組成物の曲げ弾性率 (Ua(MPa))が下記式の関係を充足することが好ましい。

 $Ua \le 1.5 \times Sa \times (Ta/100)^{3.3}$  より好ましくは、 $Ua \le 1.4 \times Sa \times (Ta/100)^{3.3}$  更に好ましくは、 $Ua \le 1.3 \times Sa \times (Ta/100)^{3.3}$ 

販の該当品を用いることも可能である。

10

20

25



特に好ましくは、Ua≦1. 2×Sa×(Ta/100)¹.³である。

上記範囲を外れると、得られる熱可塑性樹脂組成物及び、得られる熱可塑性樹脂組成物を含む成型体の柔軟性、透明性、難白化性、耐傷つき性が劣る場合がある。なお、上記式において、Saはプレンドに用いたホモポリプロピレン樹脂のJIS K7203に準拠し測定された曲げ弾性率(MPa)を表し、Taは熱可塑性樹脂組成物中のホモポリプロピレン樹脂の添加重量部数(wt%)を表す

次に、本発明のオレフィン系共重合体は、温度 135  $\mathbb C$  におけるテトラリン溶媒による極限粘度 [n] が好ましくは  $0.3\sim10.0$  であり、より好ましくは  $0.5\sim7.0$  であり、更に好ましくは  $0.7\sim5.0$  である。該極限粘度が低すぎると、得られる熱可塑性樹脂組成物及び、得られる熱可塑性樹脂組成物を含む成型体の耐傷つき性や表面性状安定性が劣る場合がある。また、該極限粘度が高すぎると、得られる熱可塑性樹脂組成物及び、得られる熱可塑性樹脂組成物を含む成型体の柔軟性や透明性が劣る場合がある。

15 極限粘度  $[\eta]$  の測定は、135 プテトラリン中でウベローデ粘度計を用いて行う。サンプルは300 mgを100 ml テトラリンに溶解し、3 mg/mlの溶液を調製した。更に当該溶液を1/2、1/3、1/5 に希釈し、それぞれを135 プ ( $\pm 0$ . 1  $\mathbb C$ ) の恒温油槽中で測定する。それぞれの濃度で3 回繰り返し測定し、得られた値を平均して用いる。

本発明のオレフィン系共重合体は、ゲルパーミエイションクロマトグラフィー (GPC) によって測定した分子量分布 (Mw/Mn) が5以下であることが好ましく、より好ましくは4以下であり、更に好ましくは3以下である。分子量分布が広すぎる場合には、得られる熱可塑性樹脂組成物及び、得られる熱可塑性樹脂組成物を含む成型体の柔軟性が劣る場合があるほか、1槽重合により得られる重合体の分子量分布が広いことは、一般に分子間組成分布が広いことを意味し、かかる場合、熱可塑性樹脂組成物及び、得られる熱可塑性樹脂組成物を含む成型体の経時表面性状の悪化をもたらす場合がある。

15



分子量分布はゲルパーミエイションクロマトグラフ(GPC)法(たとえば、Waters社製、150C/GPC装置)により行う。溶出温度は140C、使用カラムは、たとえば昭和電工社製Sodex Packed Column A-80M、分子量標準物質はポリスチレン(たとえば、東ソー社製、分子量68-8,400,000)を用いる。得られたポリスチレン換算重量平均分子量(Mw)、数平均分子量(Mn)、更にこの比(Mw/Mn)を分子量分布とする。測定サンプルは約5mgの重合体を5mlの0-ジクロロベンゼンに溶解、約1mg/mlの濃度とする。得られたサンプル溶液の $400\mu$ lをインジェクションし、溶出溶媒流速は1.0ml/minとし、屈折率検出器にて検出する

次に、本発明のオレフィン系共重合体は、示差走査熱量計 (DSC) を用い、 JIS K 7122に準拠して測定した場合に、結晶の融解に基く1J/g以上 のピーク及び結晶化に基づく1J/g以上のピークのいずれをも有しないことが 好ましい。かかるピークを有する場合、得られる熱可塑性樹脂組成物及び、得られる熱可塑性樹脂組成物を含む成型体の柔軟性、透明性、難白化性、耐傷つき性 が劣る場合がある。

更に詳細には、本発明のオレフィン系共重合体のガラス転移温度(Tg)が、 好ましくは-10 C以下、より好ましくは-20 C以下、特に好ましくは-25 C以下である。

20 示差走査熱量計は、たとえばセイコー電子工業社製 DSC220Cを用い、 昇温及び降温過程のいずれも10C/m i n の速度で測定を行う。

次に、本発明のオレフィン系共重合体は、公知のチーグラー・ナッタ型触媒又は公知のシングルサイト触媒(メタロセン系等)を用いて製造することができるが、得られる重合体の組成分布の均一性という観点からは、公知のシングルサイト触媒(メタロセン系等)が好ましく、かかるシングルサイト触媒の例としては、たとえば特開昭58-19309号公報、特開昭60-35005号公報、特



開昭60-35006号公報、特開昭60-35007号公報、特開昭60-3 5008号公報、特開昭61-130314号公報、特開平3-163088号 公報、特開平4~268307号公報、特開平9-12790号公報、特開平9 -87313号公報、、特開平10-508055号公報、特開平11-802 33号公報、特表平10-508055号公報、等に記載のメタロセン系触媒、 特開平10-316710号公報、特開平11-100394号公報、特開平1 1-80228号公報、特開平11-80227号公報、特表平10-5134 89号公報、特開平10-338706号公報、特開表11-71420号公報 記載の非メタロセン系の錯体触媒を例示することができるが、これらの中でも、 一般的にはメタロセン触媒が使用され、その中でも好適なメタロセン触媒の例と 10 しては、シクロペンタジエン形アニオン骨格を少なくとも1個有し、かつ得られ る重合体の柔軟性という観点からは、C.対称構造を有する周期表第3族〜第1 2族の遷移金属錯体が好ましい。更に、 高分子量の重合体を得るに際してのメ タロセン触媒を用いた好適な製造方法の例として、下記( $\alpha$ )と、下記( $\beta$ )及 び/又は下記(ァ)とを用いてなるオレフィン重合用触媒の存在下、エチレン、 プロピレン、炭素数 4~20 α-オレフィン、ポリエン化合物、環状オレフィ ン及びビニル芳香族化合物から選択される2種類以上のモノマー成分を共重合し てなる方法を例示することができる。

(α):下記一般式 [I] ~ [III] で表される遷移金属錯体のうちの少なくと 20 も一種



$$\begin{array}{c}
R^{6} \\
R^{5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Cp^{1} \\
M^{1} \\
X^{2}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{4} \\
R^{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{1} \\
R^{2}
\end{array}$$



- $(\beta)$ : 下記  $(\beta 1) \sim (\beta 3)$  から選ばれる 1 種以上のアルミニウム化合物
  - $(\beta 1)$  一般式  $E'_{1}A 1 Z_{3-1}$  で示される有機アルミニウム化合物
- $(\beta 2)$  一般式  $\{-A 1 (E^2) O \}$ 。で示される構造を有する環状のアルミノキサン
- 5  $(\beta 3)$  一般式  $E^3$  { $-Al(E^3)-O-$ }。 $AlE^3$ ,で示される構造を有する線状のアルミノキサン

(但し、E'、E'及び $E^3$ は、それぞれ炭化水素基であり、全てのE'、全てのE'、全てのE' 及び全ての $E^3$ は同じであっても異なっていてもよい。 Zは水素原子又はハロゲン原子を表し、全てのZは同じであっても異なっていてもよい。 aは0 < a  $\leq$  3 を満足する数を、bは2以上の整数を、cは1以上の整数を表す。)

- $(\gamma)$ : 下記  $(\gamma 1) \sim (\gamma 3)$  のいずれかのホウ素化合物
  - $(\gamma 1)$  一般式 BQ'Q'Q'で表されるホウ素化合物、
  - $(\gamma 2)$  一般式  $G^{\dagger}$   $(BQ^{\dagger}Q^{2}Q^{3}Q^{4})$  で表されるホウ素化合物、
  - (γ3) 一般式 (L-H) + (BQ'Q'Q'Q'Q') で表されるホウ素化合物
- 15 (但し、Bは3価の原子価状態のホウ素原子であり、Q'~Q'はハロゲン原子、 炭化水素基、ハロゲン化炭化水素基、置換シリル基、アルコキシ基又は2置換ア ミノ基であり、それらは同じであっても異なっていてもよい。G'は無機又は有 機のカチオンであり、Lは中性ルイス塩基であり、(L-H)'はブレンステッ ド酸である。)
- 20 以下、更に詳しく説明する。
  - (α) 遷移金属錯体について説明する。

遷移金属錯体 (α) は一般式 [I]、 [II] 又は [III] で表される。

- 一般式 [I] 、 [II] 又は [III] において、M'で示される遷移金属原子とは
- 、元素の周期律表(IUPAC無機化学命名法改訂版1989)の第4族の遷移
- 25 金属元素を示し、たとえばチタニウム原子、ジルコニウム原子、ハフニウム原子などがあげられる。好ましくはチタニウム原子又はジルコニウム原子である。
  - 一般式[I]、[II] 又は[III] においてAとして示される元素の周期律表



の第16族の原子としては、たとえば酸素原子、硫黄原子、セレン原子などがあ げられ、好ましくは酸素原子である。

一般式[I]、[II] 又は[III] において」として示される元素の周期律表の第14族の原子としては、たとえば炭素原子、ケイ素原子、ゲルマニウム原子などがあげられ、好ましくは炭素原子又はケイ素原子である。

置換基Cp'として示されるシクロペンタジエン形アニオン骨格を有する基としては、たとえば $\eta^5$  - (置換)シクロペンタジエニル基、 $\eta^5$  - (置換)インデニル基、 $\eta^5$  - (置換)フルオレニル基などである。具体的に例示すれば、たとえば $\eta^5$  - シクロペンタジエニル基、 $\eta^5$  - メチルシクロペンタジエニル基、 $\eta^5$  - シメチルシクロペンタジエニル基、 $\eta^5$  - トリメチルシクロペンタジエニル基、 $\eta^5$  - アトラメチルシクロペンタジエニル基、 $\eta^5$  - アトラメチルシクロペンタジエニル基、 $\eta^5$  - エチルシクロペンタジエニル基、 $\eta^5$  - ロープロピルシクロペンタジエニル基、 $\eta^5$  - イソプロピルシクロペンタジエニル基、 $\eta^5$  - 1 - ブチルシクロペンタジエニル基、 $\eta^5$  - 1 - ブチルシクロペンタジエニル基、

 $-n-\sqrt{2}$ テルインテニル基、 $n^s-\sqrt{2}$ テルインテニル基、 $n^s-n-\sqrt{2}$  シルインデニル基、 $n^s-n-\sqrt{2}$ テルインデニル基、 $n^s-n-\sqrt{2}$  ル基、 $n^s-\sqrt{2}$  ル基、 $n^s-\sqrt{2}$  ルステニルインデニル基、 $n^s-\sqrt{2}$  ナフチルインデニル基、 $n^s-\sqrt{2}$  トリメチルシリルインデニル基、 $n^s-\sqrt{2}$  トリエチル



シリルインデニル基、 $\eta^5 - t e r t -$ ブチルジメチルシリルインデニル基、 $\eta^5$ ーテトラヒドロインデニル基、 n<sup>5</sup> - フルオレニル基、 n<sup>5</sup> - メチルフルオレニル 基、 $\eta^5 - \mathcal{I}$ メチルフルオレニル基、 $\eta^5 - \mathcal{I}$ チルフルオレニル基、 $\eta^5 - \mathcal{I}$ エチ ルフルオレニル基、 n<sup>5</sup> - n - プロピルフルオレニル基、 n<sup>5</sup> - ジ - n - プロピル フルオレニル基、 η 5 ーイソプロピルフルオレニル基、 η 5 ージイソプロピルフル オレニル基、 $\eta^5 - \mathbf{n} - \mathbf{j}$  テルフルオレニル基、 $\eta^5 - \mathbf{s} \in \mathbf{c} - \mathbf{j}$  テルフルオレニ ル基、 $\eta^5 - t e r t - \vec{j}$ チルフルオレニル基、 $\eta^5 - \vec{j} - n - \vec{j}$ チルフルオレニ ル基、 $\eta^5$ -ジーsec-ブチルフルオレニル基、 $\eta^5$ -ジーtert-ブチルフ 二ル基、 n<sup>5</sup>-n-ヘキシルフルオレニル基、 n<sup>5</sup>-n-オクチルフルオレニル基 10 、 $\eta^5 - n -$ デシルフルオレニル基、 $\eta^5 - n -$ ドデシルフルオレニル基、 $\eta^5 -$ ニルフルオレニル基、 n<sup>6</sup> - ナフチルフルオレニル基、 n<sup>6</sup> - トリメチルシリルフ ルオレニル基、 $\eta^5$  – ピスートリメチルシリルフルオレニル基、 $\eta^5$  – トリエチル シリルフルオレニル基、η<sup>5</sup>-tert-ブチルジメチルシリルフルオレニル基 15 などがあげられ、好ましくは $\eta^5$  – シクロペンタジエニル基、 $\eta^5$  – メチルシクロ ペンタジエニル基、  $n^5 - t e r t - ブチルシクロペンタジエニル基、 <math>n^5 -$ テト ラメチルシクロペンタジエニル基、 η 5 ーインデニル基、又は η 5 ーフルオレニル 基である。

20 置換基 $X^1$ 、 $X^2$ 、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^4$ 、 $R^6$ 又は $R^6$ におけるハロゲン原子としては、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子などが例示され、好ましくは塩素原子又は臭素原子であり、より好ましくは塩素原子である。

置換基 $X^1$ 、 $X^2$ 、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^4$ 、 $R^5$ 又は $R^6$ におけるアルキル基としては、炭素原子数  $1\sim 20$ のアルキル基が好ましく、たとえばメチル基、エチル基、n-プロピル基、イソプロピル基、n-プチル基、n-プチル基、n-プチル基、n-ペンチル基、n-ペンチル基、n-ペンチル基、n-ペンチル基、n-ペンタデシル基、n-ペンタデシル基、n-

10

15

20



イコシル基などがあげられ、より好ましくはメチル基、エチル基、イソプロピル基、tertープチル基又はアミル基である。

これらのアルキル基はいずれも、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原 子などのハロゲン原子で置換されていてもよい。ハロゲン原子で置換された炭素 原子数1~20のアルキル基としては、たとえばフルオロメチル基、ジフルオロ メチル基、トリフルオロメチル基、クロロメチル基、ジクロロメチル基、トリク ロロメチル基、プロモメチル基、ジプロモメチル基、トリプロモメチル基、ヨー ドメチル基、ジョードメチル基、トリョードメチル基、フルオロエチル基、ジフ ルオロエチル基、トリフルオロエチル基、テトラフルオロエチル基、ペンタフル オロエチル基、クロロエチル基、ジクロロエチル基、トリクロロエチル基、テト ラクロロエチル基、ペンタクロロエチル基、ブロモエチル基、ジブロモエチル基 、トリプロモエチル基、テトラプロモエチル基、ペンタプロモエチル基、パーフ ルオロプロピル基、パーフルオロブチル基、パーフルオロペンチル基、パーフル オロヘキシル基、パーフルオロオクチル基、パーフルオロドデシル基、パーフル オロペンタデシル基、パーフルオロエイコシル基、パークロロプロピル基、パー クロロプチル基、パークロロペンチル基、パークロロヘキシル基、パークロロク チル基、パークロロドデシル基、パークロロペンタデシル基、パークロロエイコ シル基、パープロモプロピル基、パープロモブチル基、パープロモペンチル基、 パープロモヘキシル基、パープロモオクチル基、パープロモドデシル基、パーブ ロモペンタデシル基、パープロモエイコシル基などがあげられる。

またこれらのアルキル基はいずれも、メトキシ基、エトキシ基等のアルコキシ 基、フェノキシ基などのアリールオキシ基又はベンジルオキシ基などのアラルキ ルオキシ基などで一部が置換されていてもよい。

置換基X'、X'、R'、R'、R'、R'、R'、R'又はR'におけるアラルキル基とし 25 ては、炭素原子数 7~20のアラルキル基が好ましく、たとえばベンジル基、( 2-メチルフェニル)メチル基、(3-メチルフェニル)メチル基、(4-メチ ルフェニル)メチル基、(2,3-ジメチルフェニル)メチル基、(2,4-ジ

15

20



メチルフェニル)メチル基、(2,5-ジメチルフェニル)メチル基、(2,6 -ジメチルフェニル) メチル基、(3,4-ジメチルフェニル) メチル基、(4 , 6-ジメチルフェニル)メチル基、(2,3,4-トリメチルフェニル)メチ ル基、(2,3,5-トリメチルフェニル)メチル基、(2,3,6-トリメチ ルフェニル) メチル基、(3,4,5-トリメチルフェニル) メチル基、(2, 4.6-トリメチルフェニル)メチル基、(2,3,4,5-テトラメチルフェ ニル) メチル基、(2,3,4,6-テトラメチルフェニル) メチル基、(2, 3, 5, 6-テトラメチルフェニル) メチル基、(ペンタメチルフェニル) メチ ル基、(エチルフェニル)メチル基、(n-プロピルフェニル)メチル基、(イ ソプロピルフェニル)メチル基、(n-プチルフェニル)メチル基、(sec-ブチルフェニル)メチル基、(tert-ブチルフェニル)メチル基、(n-ペ ンチルフェニル)メチル基、(ネオペンチルフェニル)メチル基、(n-ヘキシ ルフェニル)メチル基、(n-オクチルフェニル)メチル基、(n-デシルフェ ニル)メチル基、(nードデシルフェニル)メチル基、(nーテトラデシルフェ ニル)メチル基、ナフチルメチル基、アントラセニルメチル基などがあげられ、 より好ましくはベンジル基である。

これらのアラルキル基はいずれも、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子などのハロゲン原子、メトキシ基、エトキシ基等のアルコキシ基、フェノキシ基などのアリールオキシ基又はベンジルオキシ基などのアラルキルオキシ基などで一部が置換されていてもよい。

置換基 $X^1$ 、 $X^2$ 、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^4$ 、 $R^5$ 又は $R^6$ におけるアリール基としては、炭素原子数 $6\sim20$ のアリール基が好ましく、たとえばフェニル基、2-トリル基、3-トリル基、4-トリル基、2, 3-キシリル基、2, 4-キシリル基、3, 5-キシリル基、2, 3, 4-キシリル基、2, 3, 5-トリメチルフェニル基、2, 3, 5-トリメチルフェニル基、2, 3, 6-トリメチルフェニル基、2, 4, 6-トリメチルフェニル基、2, 4, 6-トリメチルフェニル基、2, 4, 6-トリメチルフェニル基、2, 4, 6-トリメチルフェニル

15



ル基、2、3、4、6ーテトラメチルフェニル基、2、3、5、6ーテトラメチルフェニル基、ペンタメチルフェニル基、エチルフェニル基、n-プロピルフェニル基、n-プロピルフェニル基、n-プチルフェニル基、sec-ブチルフェニル基、tert-ブチルフェニル基、n-ペンチルフェニル基、ネオペンチルフェニル基、n-ペンチルフェニル基、n-デシルフェニル基、n-デシルフェニル基、n-デシルフェニル基、n-デシルフェニル基、n-デシルフェニル基、n-デシルフェニル基、n-デシルフェニル基、n-デシルフェニル基、n-デシルフェニル基、n-デシルフェニル基、n-デシルフェニル基、n-デシルフェニル基、n-デシルフェニル基、n-デシルフェニル基、n-デシルフェニル基、n-デシルフェニル基、n-デシルフェニル基

これらのアリール基はいずれも、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子などのハロゲン原子、メトキシ基、エトキシ基等のアルコキシ基、フェノキシ基などのアリールオキシ基又はベンジルオキシ基などのアラルキルオキシ基などで一部が置換されていてもよい。

置換基X¹、X²、R¹、R²、R³、R⁴、R⁵又はR⁶における置換シリル基とは 炭化水素基で置換されたシリル基であって、ここで炭化水素基としては、たとえ ばメチル基、エチル基、nープロピル基、イソプロピル基、nーブチル基、se cープチル基、tertーブチル基、イソプチル基、nーペンチル基、nーへキ シル基、シクロヘキシル基などの炭素原子数1~10のアルキル基、フェニル基 などのアリール基などがあげられる。かかる炭素原子数1~20の置換シリル基 としては、たとえばメチルシリル基、エチルシリル基、フェニルシリル基などの 炭素原子数1~20の1置換シリル基、ジメチルシリル基、ジエチルシリル基、

ジフェニルシリル基などの炭素原子数  $2 \sim 2002$ 置換シリル基、トリメチルシリル基、トリエチルシリル基、トリーn-プロピルシリル基、トリイソプロピルシリル基、トリーn-プチルシリル基、トリーsec- ブチルシリル基、トリー tert- ブチルシリル基、トリーn-ペンチルシリル基、トリーn-ペンチルシリル基、トリーn-ペンチルシリル基、トリーn-ペンチルシリル基、トリーn-ペンチルシリル基、トリーn-ペンチルシリル基、

25 トリシクロヘキシルシリル基、トリフェニルシリル基などの炭素原子数3~20 の3置換シリル基などがあげられ、好ましくはトリメチルシリル基、tert-プチルジメチルシリル基、又はトリフェニルシリル基である。



これらの置換シリル基はいずれもその炭化水素基が、フッ素原子、塩素原子、 臭素原子、ヨウ素原子などのハロゲン原子、メトキシ基、エトキシ基等のアルコ キシ基、フェノキシ基などのアリールオキシ基又はベンジルオキシ基などのアラ ルキルオキシ基などで一部が置換されていてもよい。

置換基 $X^1$ 、 $X^2$ 、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^4$ 、 $R^5$ 又は $R^6$ におけるアルコキシ基としては、炭素原子数  $1\sim 2$ 0のアルコキシ基が好ましく、たとえばメトキシ基、エトキシ基、n-プロポキシ基、イソプロポキシ基、n-プトキシ基、sec-プトキシ基、tert-プトキシ基、n-ペントキシ基、ネオペントキシ基、n-ペキソキシ基、n-オクトキシ基、n-ペンタデソキシ基、

10 n- イコソキシ基などがあげられ、より好ましくはメトキシ基、エトキシ基、又はtert- ブトキシ基である。

これらのアルコキシ基はいずれも、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子などのハロゲン原子、メトキシ基、エトキシ基等のアルコキシ基、フェノキシ基などのアリールオキシ基又はベンジルオキシ基などのアラルキルオキシ基などで一部が置換されていてもよい。

置換基X¹、X²、R¹、R²、R³、R⁴、R⁵又はR°におけるアラルキルオキシ基としては、炭素原子数7~20のアラルキルオキシ基が好ましく、たとえばペンジルオキシ基、(2-メチルフェニル)メトキシ基、(3-メチルフェニル)メトキシ基、(4-メチルフェニル)メトキシ基、(2,3-ジメチルフェニル)メトキシ基、(2,5-ジメチルフェニル)フェニル)メトキシ基、(2,5-ジメチルフェニル)メトキシ基、(3,4-ジメチルフェニル)メトキシ基、(3,5-ジメチルフェニル)メトキシ基、(3,4-ジメチルフェニル)メトキシ基、(3,5-ジメチルフェニル)メトキシ基、(2,3,4-トリメチルフェニル)メトキシ基、(2,3,5-トリメチルフェニル)メトキシ基、(2,4,5-トリメチルフェニル)メトキシ基、(2,4,6-トリメチルフェニル)メトキシ基、(3,4,5-トリメチルフェニル)メトキシ基、(2,3,4,6-テトラメチルフェニル)メトキシ基、(2,3,4,6-テトラメチルフェニル)メトキシ基、(2,3,4,6-テトラメチルフェニル)メトキシ基、(2,3,4,6-テトラメチルフェニル)メトキシ基、(2,3,4,6-テトラメチルフェニル)メトキシ基、(2,3,4,6-テトラメチルフェニル)メトキシ基、(2,3,4,6-テトラメチルフェニル)メトキシ基、(2,3,4,6-テトラメチルフェニル)メトキシ基、(2,3,4,6-テトラメチルフェニル)メトキシ基、(2,3,4,6-テトラメチルフェニル)メトキシ基、(2,3,4,6-テトラメチルフェニル)メトキシ基、(2,3,4,6-テトラメチルフェニル)



ニル)メトキシ基、(2,3,5,6ーテトラメチルフェニル)メトキシ基、( ペンタメチルフェニル)メトキシ基、(エチルフェニル)メトキシ基、(n-プロピルフェニル)メトキシ基、(t-Tロピルフェニル)メトキシ基、(t-Tチルフェニル)メトキシ基、(t-Tモーブチルフェニル)メトキシ基、(t-Tエーブチルフェニル)メトキシ基、(t-Tエーブチルフェニル)メトキシ基、(t-Tエーブチルフェニル)メトキシ基、(t-Tエーブチルフェニル)メトキシ基、(t-Tエーブチルフェニル)メトキシ基、(t-Tエーブチルフェニル)メトキシ基、(t-Tエーブチルフェニル)メトキシ基、(t-Tエーブチルフェニル)メトキシ基、(t-Tエーブチルフェニル)メトキシ基、(t-Tエーブチルフェニル)メトキシ基、t-Tエーブチルフェニル)メトキシ基、アントラセニルメトキシ基などがあげられ、より好ましくはベンジルオキシ基である。

これらのアラルキルオキシ基はいずれも、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、 ヨウ素原子などのハロゲン原子、メトキシ基、エトキシ基等のアルコキシ基、フェノキシ基などのアリールオキシ基又はベンジルオキシ基などのアラルキルオキシ基などで一部が置換されていてもよい。

置換基X<sup>1</sup>、X<sup>2</sup>、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、R<sup>4</sup>、R<sup>5</sup>又はR<sup>6</sup>におけるアリールオキシ基 としては、炭素原子数6~20のアリールオキシ基が好ましく、たとえばフェノ キシ基、2-メチルフェノキシ基、3-メチルフェノキシ基、4-メチルフェノ 15 キシ基、2,3-ジメチルフェノキシ基、2,4-ジメチルフェノキシ基、2, 5-ジメチルフェノキシ基、2,6-ジメチルフェノキシ基、3,4-ジメチル フェノキシ基、3,5-ジメチルフェノキシ基、2,3,4-トリメチルフェノ キシ基、2,3,5-トリメチルフェノキシ基、2,3,6-トリメチルフェノ キシ基、2,4,5-トリメチルフェノキシ基、2,4,6-トリメチルフェノ 20 キシ基、3,4,5ートリメチルフェノキシ基、2,3,4,5ーテトラメチル フェノキシ基、2,3,4,6-テトラメチルフェノキシ基、2,3,5,6-テトラメチルフェノキシ基、ペンタメチルフェノキシ基、エチルフェノキシ基、 n-プロピルフェノキシ基、イソプロピルフェノキシ基、n-ブチルフェノキシ 基、Sec-ブチルフェノキシ基、tert-ブチルフェノキシ基、n-ヘキシ 25 ルフェノキシ基、n-オクチルフェノキシ基、n-デシルフェノキシ基、n-テ トラデシルフェノキシ基、ナフトキシ基、アントラセノキシ基などがあげられる



これらのアリールオキシ基はいずれも、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子などのハロゲン原子、メトキシ基、エトキシ基等のアルコキシ基、フェノキシ基などのアリールオキシ基又はベンジルオキシ基などのアラルキルオキシ基などで一部が置換されていてもよい。

置換基X<sup>1</sup>、X<sup>2</sup>、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、R<sup>4</sup>、R<sup>5</sup>又はR<sup>6</sup>における2置換アミノ基と は2つの炭化水素基で置換されたアミノ基であって、ここで炭化水素基としては 、たとえばメチル基、エチル基、n-プロピル基、イソプロピル基、n-ブチル 基、sec-ブチル基、tert-ブチル基、イソブチル基、n-ペンチル基、 n-ヘキシル基、シクロヘキシル基などの炭素原子数1~10のアルキル基、フ 10 ェニル基などの炭素原子数6~10のアリール基、炭素原子数7~10のアラル キル基などがあげられる。かかる炭素原子数1~10の炭化水素基で置換された 2 置換アミノ基としては、たとえばジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基、ジー nープロピルアミノ基、ジイソプロピルアミノ基、ジーnープチルアミノ基、ジ - Sec-ブチルアミノ基、ジーtert-ブチルアミノ基、ジーイソブチルア ミノ基、tert-ブチルイソプロピルアミノ基、ジーn-ヘキシルアミノ基、 ジーnーオクチルアミノ基、ジーnーデシルアミノ基、ジフェニルアミノ基、ビ ストリメチルシリルアミノ基、ビスーtert-ブチルジメチルシリルアミノ基 などがあげられ、好ましくはジメチルアミノ基又はジエチルアミノ基である。こ れらの2置換アミノ基はいずれも、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原 子などのハロゲン原子、メトキシ基、エトキシ基等のアルコキシ基、フェノキシ 基などのアリールオキシ基又はベンジルオキシ基などのアラルキルオキシ基など で一部が置換されていてもよい。

置換基 $R^1$ 、 $R^3$ 、 $R^4$ 、 $R^5$ 及び $R^6$ は、任意に結合して環を形成していて 25 もよい。

好ましいR'としては、アルキル基、アラルキル基、アリール基及び置換シリル基をあげることができる。好ましいX'及びX'としては、それぞれ独立にハロ

25



ゲン原子、アルキル基、アラルキル基、アルコキシ基、アリールオキシ基及び2 置換アミノ基をあげることができ、更に好ましいものとしては、ハロゲン原子及 びアルコキシ基をあげることができる。

一般式[II] 又は[III] においてX³として示される元素の周期律表の第16 族の原子としては、たとえば酸素原子、硫黄原子、セレン原子などがあげられ、 好ましくは酸素原子である。

一般式[]] で表される遷移金属錯体としては、たとえばメチレン(シクロペ ンタジエニル) (3,5-ジメチル-2-フェノキシ) チタニウムジクロライド 、メチレン(シクロペンタジエニル)(3-tertーブチルー2-フェノキシ ) チタニウムジクロライド、メチレン (シクロペンタジエニル) (3-tert ープチルー5ーメチルー2ーフェノキシ)チタニウムジクロライド、メチレン( シクロペンタジエニル) (3-フェニルー2-フェノキシ) チタニウムジクロラ イド、メチレン(シクロペンタジエニル) (3-tert-ブチルジメチルシリ ルー5-メチルー2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、メチレン(シクロ ペンタジエニル) (3-トリメチルシリル-5-メチル-2-フェノキシ) チタ ニウムジクロライド、メチレン(シクロペンタジエニル)(3-tert-ブチ ルー5-メトキシー2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、メチレン (シク ロペンタジエニル) (3-tert-ブチル-5-クロロ-2-フェノキシ)チ タニウムジクロライド、メチレン(メチルシクロペンタジエニル)(3,5-ジ メチルー2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、メチレン (メチルシクロペ 20 ンタジエニル) (3-tert-ブチル-2-フェノキシ) チタニウムジクロラ イド、メチレン(メチルシクロペンタジエニル)(3-tertープチルー5-メチルー2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、メチレン (メチルシクロペ ンタジエニル) (3-フェニル-2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、メ チレン (メチルシクロペンタジエニル) (3-tert-ブチルジメチルシリル -5-メチル-2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、メチレン (メチルシ クロペンタジエニル) (3-トリメチルシリル-5-メチル-2-フェノキシ)



チタニウムジクロライド、メチレン (メチルシクロペンタジエニル) (3-te rtープチルー5-メトキシー2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、メチ レン (メチルシクロペンタジエニル) (3-tert-ブチル-5-クロロ-2 ーフェノキシ) チタニウムジクロライド、メチレン(tertープチルシクロペ ンタジエニル) (3,5-ジメチル-2-フェノキシ)チタニウムジクロライド 、メチレン(tertーブチルシクロペンタジエニル)(3-tertープチル -2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、メチレン(tert-プチルシク ロペンタジエニル) (3-tert-ブチル-5-メチル-2-フェノキシ)チ · タニウムジクロライド、メチレン(tert-ブチルシクロペンタジエニル)( 3-フェニル-2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、メチレン (tert 10 ープチルシクロペンタジエニル) (3-tert-プチルジメチルシリル-5-メチルー2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、メチレン(tertープチ ルシクロペンタジエニル) (3-トリメチルシリル-5-メチル-2-フェノキ シ) チタニウムジクロライド、メチレン(tertープチルシクロペンタジエニ ル) (3-tert-ブチル-5-メトキシ-2-フェノキシ) チタニウムジク 15 ロライド、メチレン(tertープチルシクロペンタジエニル)(3-tert ープチルー5-クロロー2-フェノキシ)チタニウムジクロライド、メチレン( テトラメチルシクロペンタジエニル)(3,5-ジメチル-2-フェノキシ)チ タニウムジクロライド、メチレン(テトラメチルシクロペンタジエニル)(3tertープチルー2ーフェノキシ)チタニウムジクロライド、メチレン(テト 20 ラメチルシクロペンタジエニル) (3-tert-ブチル-5-メチル-2-フ ェノキシ) チタニウムジクロライド、メチレン (テトラメチルシクロペンタジエ ニル) (3-フェニル-2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、メチレン( テトラメチルシクロペンタジエニル) (3-tert-ブチルジメチルシリルー 5-メチル-2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、メチレン (テトラメチ 25 ルシクロペンタジエニル) (3-トリメチルシリル-5-メチル-2-フェノキ シ) チタニウムジクロライド、メチレン (テトラメチルシクロペンタジエニル)



(3-tert-ブチル-5-メトキシ-2-フェノキシ) チタニウムジクロラ イド、メチレン(テトラメチルシクロペンタジエニル)(3-tertープチル -5-クロロ-2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、メチレン(トリメチ ルシリルシクロペンタジエニル) (3,5-ジメチル-2-フェノキシ)チタニ ウムジクロライド、メチレン(トリメチルシリルジクロペンタジエニル)(3tertープチルー2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、メチレン(トリ メチルシリルシクロペンタジエニル) (3-tert-ブチル-5-メチル-2 ーフェノキシ) チタニウムジクロライド、メチレン(トリメチルシリルシクロペ ンタジエニル) (3-フェニル-2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、メ チレン (トリメチルシリルシクロペンタジエニル) (3-tert-ブチルジメ 10 チルシリルー5-メチルー2-フェノキシ)チタニウムジクロライド、メチレン (トリメチルシリルシクロペンタジエニル) (3-トリメチルシリルー5-メチ ル-2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、メチレン (トリメチルシリルシ クロペンタジエニル) (3-tert-ブチル-5-メトキシ-2-フェノキシ ) チタニウムジクロライド、メチレン(トリメチルシリルシクロペンタジエニル ) (3-tert-ブチル-5-クロロ-2-フェノキシ) チタニウムジクロラ イド、メチレン(フルオレニル)(3,5-ジメチル-2-フェノキシ)チタニ ウムジクロライド、メチレン(フルオレニル)(3-tert-ブチルー2-フ ェノキシ) チタニウムジクロライド、メチレン (フルオレニル) (3-tert. ープチルー5-メチルー2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、メチレン( 20 フルオレニル) (3-フェニル-2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、メ チレン (フルオレニル) (3-tert-ブチルジメチルシリル-5-メチルー 2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、メチレン(フルオレニル) (3-ト リメチルシリルー5-メチルー2-フェノキシ)チタニウムジクロライド、メチ レン (フルオレニル) (3-tert-プチル-5-メトキシ-2-フェノキシ ) チタニウムジクロライド、メチレン(フルオレニル) (3-tert-ブチル -5-クロロ-2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、イソプロピリデン(



シクロペンタジエニル) (3,5-ジメチル-2-フェノキシ) チタニウムジク ロライド、イソプロピリデン(シクロペンタジエニル)(3-tert-プチル・ -2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、イソプロピリデン(シクロペンタ ジエニル) (3-tert-ブチル-5-メチル-2-フェノキシ) チタニウム ジクロライド、イソプロピリデン(シクロペンタジエニル) (3-フェニル-2 ーフェノキシ) チタニウムジクロライド、イソプロピリデン(シクロペンタジエ ニル) (3-tert-ブチルジメチルシリル-5-メチル-2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、イソプロピリデン(シクロペンタジエニル)(3-ト リメチルシリルー5-メチルー2-フェノキシ)チタニウムジクロライド、イソ プロピリデン (シクロペンタジエニル) (3-tert-ブチル-5-メトキシ 10 -2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、イソプロピリデン(シクロペンタ ジエニル) (3-tert-ブチル-5-クロロ-2-フェノキシ) チタニウム ジクロライド、イソプロピリデン(メチルシクロペンタジエニル)(3,5-ジ メチルー2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、イソプロピリデン (メチル シクロペンタジエニル) (3-tert-プチル-2-フェノキシ) チタニウム 15 ジクロライド、イソプロピリデン(メチルシクロペンタジエニル)(3-ter t-ブチル-5-メチル-2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、イソプロ ピリデン(メチルシクロペンタジエニル)(3-フェニル-2-フェノキシ)チ タニウムジクロライド、イソプロピリデン(メチルシクロペンタジエニル)(3 -tert-ブチルジメチルシリル-5-メチル-2-フェノキシ) チタニウム 20 ジクロライド、イソプロピリデン(メチルシクロペンタジエニル)(3-トリメ チルシリルー5-メチルー2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、イソプロ ピリデン (メチルシクロペンタジエニル) (3-tert-ブチルー5-メトキ シー2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、イソプロピリデン(メチルシク ロペンタジエニル) (3-tert-ブチル-5-クロロ-2-フェノキシ) チ 25 タニウムジクロライド、イソプロピリデン(tertープチルシクロペンタジエ ニル) (3,5-ジメチル-2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、イソプ



ロピリデン(tertープチルシクロペンタジエニル)(3-tertープチル -2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、イソプロピリデン(tert-ブ チルシクロペンタジエニル) (3-tert-プチル-5-メチル-2-フェノ キシ) チタニウムジクロライド、イソプロピリデン(tertープチルシクロペ ンタジエニル)(3-フェニル-2-フェノキシ)チタニウムジクロライド、イ ソプロピリデン(tert-ブチルシクロペンタジエニル)(3-tert-ブ チルジメチルシリルー5-メチルー2-フェノキシ)チタニウムジクロライド、 イソプロピリデン(tert-ブチルシクロペンタジエニル)(3-トリメチル シリルー5-メチルー2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、イソプロピリ デン(tertープチルシクロペンタジエニル)(3-tertープチルー5-10 メトキシー2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、イソプロピリデン(te rtープチルシクロペンタジエニル) (3-tertープチルー5-クロロー2) フェノキシ)チタニウムジクロライド、イソプロピリデン(テトラメチルシク ロペンタジエニル) (3,5-ジメチル-2-フェノキシ) チタニウムジクロラ イド、イソプロピリデン(テトラメチルシクロペンタジエニル)(3-tert 15 ープチルー2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、イソプロピリデン (テト ラメチルシクロペンタジエニル) (3-tert-ブチル-5-メチル-2-フ エノキシ)チタニウムジクロライド、イソプロピリデン(テトラメチルシクロペ ンタジエニル) (3-フェニル-2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、イ 20 ソプロピリデン (テトラメチルシクロペンタジエニル) (3-tert-ブチル ジメチルシリルー5-メチルー2-フェノキシ)チタニウムジクロライド、イソ プロピリデン(テトラメチルシクロペンタジエニル)(3-トリメチルシリル-5-メチル-2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、イソプロピリデン (テ トラメチルシクロペンタジエニル) (3-tert-ブチル-5-メトキシ-2 25 ーフェノキシ) チタニウムジクロライド、イソプロピリデン (テトラメチルシク ロペンタジエニル) (3-tert-ブチル-5-クロロ-2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、イソプロピリデン(トリメチルシリルシクロペンタジエ



ニル) (3,5-ジメチルー2-フェノキシ)チタニウムジクロライド、イソプ ロピリデン(トリメチルシリルシクロペンタジエニル)(3-tert-ブチル -2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、イソプロピリデン(トリメチルシ リルシクロペンタジエニル) (3-tert-ブチル-5-メチル-2-フェノ 5 キシ) チタニウムジクロライド、イソプロピリデン(トリメチルシリルシクロペ ンタジエニル) (3-フェニル-2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、イ ソプロピリデン(トリメチルシリルシクロペンタジエニル)(3-tert-ブ チルジメチルシリルー5-メチルー2-フェノキシ)チタニウムジクロライド、 イソプロピリデン(トリメチルシリルシクロペンタジエニル)(3 - トリメチル - シリル-5-メチル-2-フェノキシ)チタニウムジクロライド、イソプロピリ デン (トリメチルシリルシクロペンタジエニル) (3-tert-ブチルー5-メトキシー2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、イソプロピリデン(トリ メチルシリルシクロペンタジエニル) (3-tert-ブチル-5-クロロ-2 ーフェノキシ) チタニウムジクロライド、イソプロピリデン(フルオレニル)( 3,5-ジメチルー2-フェノキシ)チタニウムジクロライド、イソプロピリデ ン (フルオレニル) (3-tert-ブチル-2-フェノキシ) チタニウムジク ロライド、イソプロピリデン(フルオレニル)(3-tertーブチルー5-メ チルー2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、イソプロピリデン(フルオレ ニル) (3-フェニル-2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、イソプロピ リデン(フルオレニル)(3-tert-ブチルジメチルシリル-5-メチルー 2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、イソプロピリデン(フルオレニル) (3-トリメチルシリル-5-メチル-2-フェノキシ)チタニウムジクロライ ド、イソプロピリデン(フルオレニル)(3-tert-ブチル-5-メトキシ -2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、イソプロピリデン (フルオレニル ) (3-tert-ブチルー5-クロロー2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジフェニルメチレン(シクロペンタジエニル)(3,5-ジメチル-2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジフェニルメチレン (シクロペンタジエ



ニル)(3-tertープチルー2-フェノキシ)チタニウムジクロライド、ジ フェニルメチレン(シクロペンタジエニル) (3-tert-ブチルー5-メチ ルー2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジフェニルメチレン (シクロペ ンタジエニル) (3-フェニル-2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジ フェニルメチレン(シクロペンタジエニル)(3-tertープチルジメチルシ リルー5-メチルー2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジフェニルメチ レン(シクロペンタジエニル)(3-トリメチルシリル-5-メチル-2-フェ ノキシ) チタニウムジクロライド、ジフェニルメチレン (シクロペンタジエニル ) (3-tert-ブチル-5-メトキシ-2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジフェニルメチレン (シクロペンタジエニル) (3-tert-ブチル 10 -5-クロロ-2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジフェニルメチレン (メチルシクロペンタジエニル) (3,5-ジメチル-2-フェノキシ) チタニ ウムジクロライド、ジフェニルメチレン(メチルシクロペンタジエニル) (3tertープチルー2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジフェニルメチ レン (メチルシクロペンタジエニル) (3-tert-ブチル-5-メチル-2 15 フェノキシ)チタニウムジクロライド、ジフェニルメチレン(メチルシクロペ ンタジエニル) (3-フェニル-2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジ フェニルメチレン (メチルシクロペンタジエニル) (3-tert-ブチルジメ チルシリルー5-メチルー2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジフェニ ルメチレン (メチルシクロペンタジエニル) (3-トリメチルシリル-5-メチ 20 ルー2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジフェニルメチレン (メチルシ クロペンタジエニル) (3-tert-ブチル-5-メトキシ-2-フェノキシ ) チタニウムジクロライド、ジフェニルメチレン(メチルシクロペンタジエニル ) (3-tert-プチル-5-クロロ-2-フェノキシ) チタニウムジクロラ 25 イド、ジフェニルメチレン(tert-プチルシクロペンタジエニル)(3,5 ージメチルー2ーフェノキシ)チタニウムジクロライド、ジフェニルメチレン( tertープチルシクロペンタジエニル) (3-tertープチルー2-フェノ



キシ) チタニウムジクロライド、ジフェニルメチレン (tertープチルシクロ ペンタジエニル) (3 - t e r t - プチル - 5 - メチル - 2 - フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジフェニルメチレン(tert-ブチルシクロペンタジエ ニル) (3-フェニル-2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジフェニル メチレン(tert-ブチルシクロペンタジエニル)(3-tert-ブチルジ メチルシリルー5-メチルー2-フェノキシ)チタニウムジクロライド、ジフェ ニルメチレン(tertーブチルシクロペンタジエニル)(3ートリメチルシリ ルー5-メチルー2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジフェニルメチレ ン(tertープチルシクロペンタジエニル)(3-tertープチルー5-メ 10 トキシー2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジフェニルメチレン (te rtープチルシクロペンタジエニル)(3-tertープチルー5ークロロー2 ーフェノキシ) チタニウムジクロライド、ジフェニルメチレン (テトラメチルシ クロペンタジエニル) (3.5-ジメチル-2-フェノキシ) チタニウムジクロ ライド、ジフェニルメチレン(テトラメチルシクロペンタジエニル)(3-te rtープチルー2-フェノキシ)チタニウムジクロライド、ジフェニルメチレン **(テトラメチルシクロペンタジエニル)(3-tert-ブチル-5-メチル-**2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジフェニルメチレン (テトラメチル シクロペンタジエニル) (3-フェニル-2-フェノキシ) チタニウムジクロラ イド、ジフェニルメチレン(テトラメチルシクロペンタジエニル) (3-ter 20 t ープチルジメチルシリルー5-メチルー2-フェノキシ) チタニウムジクロラ イド、ジフェニルメチレン(テトラメチルシクロペンタジエニル) (3-トリメ **チルシリルー5-メチルー2-フェノキシ)チタニウムジクロライド、ジフェニ** ルメチレン (テトラメチルシクロペンタジエニル) (3-tert-ブチル-5 ーメトキシー2-フェノキシ)チタニウムジクロライド、ジフェニルメチレン( 25 テトラメチルシクロペンタジエニル) (3-tert-ブチル-5-クロロ-2 ーフェノキシ)チタニウムジクロライド、ジフェニルメチレン(トリメチルシリ ルシクロペンタジエニル) (3,5-ジメチル-2-フェノキシ) チタニウムジ



クロライド、ジフェニルメチレン(トリメチルシリルシクロペンタジエニル)( 3-tert-プチル-2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジフェニル メチレン(トリメチルシリルシクロペンタジエニル)(3 - tertープチルー 5-メチル-2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジフェニルメチレン( トリメチルシリルシクロペンタジエニル)(3-フェニルー2-フェノキシ)チ 5 タニウムジクロライド、ジフェニルメチレン(トリメチルシリルシクロペンタジ エニル) (3-tert-ブチルジメチルシリル-5-メチル-2-フェノキシ ) チタニウムジクロライド、ジフェニルメチレン(トリメチルシリルシクロペン タジエニル) (3-トリメチルシリル-5-メチル-2-フェノキシ) チタニウ ムジクロライド、ジフェニルメチレン(トリメチルシリルシクロペンタジエニル 10 ) (3-tert-プチルー5-メトキシー2-フェノキシ) チタニウムジクロ ライド、ジフェニルメチレン(トリメチルシリルシクロペンタジエニル)(3tertープチルー5ークロロー2ーフェノキシ) チタニウムジクロライド、ジ フェニルメチレン (フルオレニル) (3,5-ジメチル-2-フェノキシ) チタ ・ニウムジクロライド、ジフェニルメチレン(フルオレニル)(3-tert-ブ 15 チルー2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジフェニルメチレン(フルオ レニル) (3-tert-プチル-5-メチル-2-フェノキシ) チタニウムジ クロライド、ジフェニルメチレン(フルオレニル)(3-フェニル-2-フェノ キシ) チタニウムジクロライド、ジフェニルメチレン(フルオレニル)(3-t ertープチルジメチルシリルー5-メチルー2-フェノキシ) チタニウムジク 20 ロライド、ジフェニルメチレン(フルオレニル)(3-トリメチルシリル-5-メチルー2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジフェニルメチレン (フル オレニル) (3-tert-ブチル-5-メトキシ-2-フェノキシ) チタニウ ムジクロライド、ジフェニルメチレン(フルオレニル)(3-tert-ブチル -5-クロロ-2-フェノキシ) チタニウムジクロライドなどや、これらの化合 25 物のチタニウムをジルコニウム、又はハフニウムに変更した化合物、ジクロライ ドをジブロミド、ジアイオダイド、ピス(ジメチルアミド)、ピス(ジエチルア



ミド)、ジーn-ブトキシド、又はジイソプロポキシドに変更した化合物、(シ クロペンタジエニル)を(ジメチルシクロペンタジエニル)、(トリメチルシク ロペンタジエニル)、(n-ブチルシクロペンタジエニル)、(tert-ブチ ルジメチルシリルシクロペンタジエニル)、又は(インデニル)に変更した化合 物、(3,5-ジメチル-2-フェノキシ)を(2-フェノキシ)、(3-メチ N-2-7ェノキシ)、(3, 5-9-tert-7チルー2-7ェノキシ)、 (3-フェニル-5-メチル-2-フェノキシ)、(3-tert-ブチルジメ チルシリル-2-フェノキシ)、又は(3-トリメチルシリル-2-フェノキシ ) に変更した化合物などといった一般式 [I] における J が炭素原子である遷移 金属錯体ならびに、ジメチルシリル(シクロペンタジエニル)(2-フェノキシー 10 ) チタニウムジクロライド、ジメチルシリル (シクロペンタジエニル) (3-メ チルー2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジメチルシリル (シクロペン タジエニル) (3,5-ジメチル-2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、 ジメチルシリル (シクロペンタジエニル) (3-tert-ブチル-2-フェノ キシ) チタニウムジクロライド、ジメチルシリル(シクロペンタジエニル)(3 15 -tert-ブチル-5-メチル-2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、 ジメチルシリル (シクロペンタジエニル) (3,5-ジーtertーブチルー2 ーフェノキシ) チタニウムジクロライド、ジメチルシリル (シクロペンタジエニ ル) (5-メチル-3-フェニル-2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、 ジメチルシリル (シクロペンタジエニル) (3-tert-ブチルジメチルシリ 20 ルー5-メチルー2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジメチルシリル( シクロペンタジエニル) (5-メチル-3-トリメチルシリル-2-フェノキシ ) チタニウムジクロライド、ジメチルシリル(シクロペンタジエニル) (3 − t ertープチルー5-メトキシー2-フェノキシ)チタニウムジクロライド、ジ メチルシリル (シクロペンタジエニル) (3-tertープチルー5-クロロー 25 2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジメチルシリル (シクロペンタジエ ニル) (3,5-ジアミル-2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジメチ



ルシリル(メチルシクロペンタジエニル)(2-フェノキシ)チタニウムジクロ ライド、ジメチルシリル(メチルシクロペンタジエニル)(3 - メチルー2-フ ェノキシ)チタニウムジクロライド、ジメチルシリル(メチルシクロペンタジエ ニル) (3,5-ジメチル-2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジメチ 5 ルシリル(メチルシクロペンタジエニル) (3-tert-ブチル-2-フェノ キシ)チタニウムジクロライド、ジメチルシリル(メチルシクロペンタジエニル ) (3-tert-ブチル-5-メチル-2-フェノキシ)チタニウムジクロラ イド、ジメチルシリル (メチルシクロペンタジエニル) (3.5-ジーtert ープチルー2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジメチルシリル (メチル シクロペンタジエニル) (5-メチル-3-フェニル-2-フェノキシ) チタニ 10 ウムジクロライド、ジメチルシリル(メチルシクロペンタジエニル)(3 - t e rtープチルジメチルシリルー5-メチルー2-フェノキシ) チタニウムジクロ ライド、ジメチルシリル(メチルシクロペンタジエニル)(5-メチル-3-ト リメチルシリルー2-フェノキシ)チタニウムジクロライド、ジメチルシリル( メチルシクロペンタジエニル) (3-tert-ブチル-5-メトキシ-2-フ 15 エノキシ)チタニウムジクロライド、ジメチルシリル(メチルシクロペンタジエ ニル) (3-tert-プチル-5-クロロ-2-フェノキシ) チタニウムジク ロライド、ジメチルシリル(メチルシクロペンタジエニル)(3.5-ジアミル -2-フェノキシ)チタニウムジクロライド、ジメチルシリル(n-ブチルシク 20 ロペンタジエニル) (2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジメチルシリ ル(n - ブチルシクロペンタジエニル)(3 - メチル-2-フェノキシ)チタニ ウムジクロライド、ジメチルシリル (n-ブチルシクロペンタジエニル) (3, 5-ジメチル-2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジメチルシリル (n ープチルシクロペンタジエニル) (3-tert-ブチル-2-フェノキシ)チ 25 タニウムジクロライド、ジメチルシリル (n-ブチルシクロペンタジエニル) ( 3-tert-プチルー5-メチルー2-フェノキシ) チタニウムジクロライド 、ジメチルシリル(n-ブチルシクロペンタジエニル)(3,5-ジーtert



ープチルー2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジメチルシリル(n-ブ チルシクロペンタジエニル) (5-メチル-3-フェニル-2-フェノキシ)チ タニウムジクロライド、ジメチルシリル(n-ブチルシクロペンタジエニル)( 3-tert-ブチルジメチルシリル-5-メチル-2-フェノキシ) チタニウ ムジクロライド、ジメチルシリル (n-プチルシクロペンタジエニル) (5-メ チルー3-トリメチルシリルー2-フェノキシ)チタニウムジクロライド、ジメ チルシリル (n-ブチルシクロペンタジエニル) (3-tert-ブチルー5-メトキシー2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジメチルシリル(n-ブ チルシクロペンタジエニル) (3-tert-ブチル-5-クロロ-2-フェノ キシ) チタニウムジクロライド、ジメチルシリル (n-ブチルシクロペンタジエ 10 ニル) (3,5-ジアミル-2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジメチ ルシリル(tertーブチルシクロペンタジエニル)(2-フェノキシ)チタニ ウムジクロライド、ジメチルシリル(tertープチルシクロペンタジエニル) (3-メチル-2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジメチルシリル (t ertープチルシクロペンタジエニル)(3,5-ジメチル-2-フェノキシ) 15 チタニウムジクロライド、ジメチルシリル (tert-プチルシクロペンタジエ ニル) (3-tert-ブチル-2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジ メチルシリル (tertープチルシクロペンタジエニル) (3-tertープチ ルー5-メチルー2-フェノキシ)チタニウムジクロライド、ジメチルシリル( tert-プチルシクロペンタジエニル) (3,5-ジーtert-プチルー2 20 フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジメチルシリル (tertープチルシ クロペンタジエニル) (5-メチル-3-フェニル-2-フェノキシ) チタニウ ムジクロライド、ジメチルシリル(tert-ブチルシクロペンタジエニル)( 3-tert-ブチルジメチルシリル-5-メチル-2-フェノキシ) チタニウ ムジクロライド、ジメチルシリル(tertープチルシクロペンタジエニル)( 5-メチル-3-トリメチルシリル-2-フェノキシ) チタニウムジクロライド 、ジメチルシリル(tert-ブチルシクロペンタジエニル)(3-tert-

25



プチルー 5 -メトキシ- 2 -フェノキシ)チタニウムジクロライド、ジメチルシ リル(tert-プチルシクロペンタジエニル)(3-tert-プチル-5-クロロー2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジメチルシリル(tert ープチルシクロペンタジエニル) (3,5-ジアミル-2-フェノキシ) チタニ ウムジクロライド、ジメチルシリル (テトラメチルシクロペンタジエニル) (2 -フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジメチルシリル (テトラメチルシクロ ペンタジエニル) (3-メチル-2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジ メチルシリル(テトラメチルシクロペンタジエニル)(3.5-ジメチル-2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジメチルシリル (テトラメチルシクロペ  $10 \quad \nu \beta \nu x = 10$  (3 - t e r t -  $\nu x + 10$  ) x = 10 (3 - t e r t -  $\nu x + 10$  ) x = 10イド、ジメチルシリル (テトラメチルシクロペンタジエニル) (3-tert-プチルー5-メチルー2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジメチルシリ ル (テトラメチルシクロペンタジエニル) (3,5-ジーtert-ブチル-2 ーフェノキシ) チタニウムジクロライド、ジメチルシリル (テトラメチルシクロ 15 ペンタジエニル) (5-メチル-3-フェニル-2-フェノキシ) チタニウムジ クロライド、ジメチルシリル(テトラメチルシクロペンタジエニル)(3-te rtープチルジメチルシリルー5-メチルー2-フェノキシ) チタニウムジクロ ライド、ジメチルシリル(テトラメチルシクロペンタジエニル)(5-メチルー 3-トリメチルシリル-2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジメチルシ リル (テトラメチルシクロペンタジエニル) (3-tert-ブチルー5-メト キシー2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジメチルシリル (テトラメチ ルシクロペンタジエニル) (3-tert-ブチル-5-クロロ-2-フェノキ シ)チタニウムジクロライド、ジメチルシリル(テトラメチルシクロペンタジエ ニル) (3,5-ジアミル-2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジメチ ルシリル(トリメチルシリルシクロペンタジエニル)(2-フェノキシ)チタニ ウムジクロライド、ジメチルシリル (トリメチルシリルシクロペンタジエニル)

(3-メチル-2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジメチルシリル(ト



リメチルシリルシクロペンタジエニル) (3,5-ジメチル-2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジメチルシリル(トリメチルシリルシクロペンタジエ ニル) (3-tert-ブチル-2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジ メチルシリル(トリメチルシリルシクロペンタジエニル)(3-tert-ブチ ルー5-メチル-2-フェノキシ)チタニウムジクロライド、ジメチルシリル( トリメチルシリルシクロペンタジエニル) (3,5-ジ-tert-ブチル-2 ーフェノキシ) チタニウムジクロライド、ジメチルシリル(トリメチルシリルシ クロペンタジエニル) (5-メチル-3-フェニル-2-フェノキシ) チタニウ ムジクロライド、ジメチルシリル(トリメチルシリルシクロペンタジエニル)( 3-tert-プチルジメチルシリル-5-メチル-2-フェノキシ) チタニウ 10 ムジクロライド、ジメチルシリル(トリメチルシリルシクロペンタジエニル)( 5-メチル-3-トリメチルシリル-2-フェノキシ) チタニウムジクロライド 、ジメチルシリル (トリメチルシリルシクロペンタジエニル) (3-tert-プチルー5ーメトキシー2ーフェノキシ)チタニウムジクロライド、ジメチルシ リル(トリメチルシリルシクロペンタジエニル)(3-tert-ブチルー5-15 クロロー2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジメチルシリル (トリメチ ルシリルシクロペンタジエニル) (3,5-ジアミル-2-フェノキシ) チタニ ウムジクロライド、ジメチルシリル(インデニル)(2-フェノキシ)チタニウ ムジクロライド、ジメチルシリル(インデニル)(3-メチル-2-フェノキシ ) チタニウムジクロライド、ジメチルシリル(インデニル)(3,5-ジメチル 20 -2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジメチルシリル (インデニル) ( 3-tertープチルー2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジメチルシ リル (インデニル) (3-tert-ブチル-5-メチル-2-フェノキシ) チ タニウムジクロライド、ジメチルシリル(インデニル)(3,5-ジーtert ープチルー2-フェノキシ)チタニウムジクロライド、ジメチルシリル(インデ 25 ニル) (5-メチル-3-フェニル-2-フェノキシ) チタニウムジクロライド 、ジメチルシリル(インデニル)(3-tert-ブチルジメチルシリルー5-



メチル-2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジメチルシリル (インデニ ル) (5-メチル-3-トリメチルシリル-2-フェノキシ) チタニウムジクロ ライド、ジメチルシリル (インデニル) (3-tert-ブチル-5-メトキシ -2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジメチルシリル(インデニル)( 3-tert-ブチルー5-クロロー2-フェノキシ) チタニウムジクロライド 、ジメチルシリル(インデニル)(3,5-ジアミル-2-フェノキシ)チタニ ウムジクロライド、ジメチルシリル(フルオレニル)(2-フェノキシ)チタニ ウムジクロライド、ジメチルシリル(フルオレニル)(3-メチル-2-フェノ キシ) チタニウムジクロライド、ジメチルシリル (フルオレニル) (3,5-ジ メチルー2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジメチルシリル(フルオレ 10 ニル) (3-tert-ブチル-2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジ メチルシリル (フルオレニル) (3-tert-ブチル-5-メチル-2-フェ ノキシ) チタニウムジクロライド、ジメチルシリル(フルオレニル)(3,5-ジーtertープチルー2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジメチルシ リル(フルオレニル)(5-メチル-3-フェニル-2-フェノキシ)チタニウ 15 ムジクロライド、ジメチルシリル (フルオレニル) (3-tert-ブチルジメ チルシリルー5-メチルー2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジメチル シリル (フルオレニル) (5-メチル-3-トリメチルシリル-2-フェノキシ ) チタニウムジクロライド、ジメチルシリル (フルオレニル) (3-tert-プチルー5-メトキシー2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジメチルシ 20 リル (フルオレニル) (3-tert-ブチル-5-クロロ-2-フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジメチルシリル(フルオレニル)(3,5-ジアミル - 2 - フェノキシ) チタニウムジクロライド、ジメチルシリル(テトラメチルシ クロペンタジエニル) (1-ナフトキシー2-イル) チタンジクロライドなどや 、これらの化合物の(シクロペンタジエニル)を(ジメチルシクロペンタジエニ 25 ル)、(トリメチルシクロペンタジエニル)、(エチルシクロペンタジエニル) 、(n-プロピルシクロペンタジエニル)、(イソプロピルシクロペンタジエニ



ル)、(secーブチルシクロペンタジエニル)、(イソブチルシクロペンタジエニル)、(tertーブチルジメチルシリルシクロペンタジエニル)、(フェニルインデニルシクロペンタジエニル)、(メチルインデニル)、又は(フェニルインデニル)に変更した化合物、(2ーフェノキシ)を(3ーフェニル2ーフェノキシ)、(3ートリメチルシリルー2ーフェノキシ)、又は(3ーtertーブチルジメチルシリルー2ーフェノキシ)に変更した化合物、ジメチルシリルをジエチルシリル、ジフェニルシリル、又はジメトキシシリルに変更した化合物、チタニウムをジルコニウム、又はハフニウムに変更した化合物、ジクロライドをジブロミド、ジアイオダイド、ビス(ジメチルアミド)、ビス(ジエチルアミド)、ジー10 nーブトキシド、又はジイソプロポキシドに変更した化合物といった一般式[I]におけるJが炭素原子以外の元素の周期律表の第14族の原子である遷移金属錯体があげられる。

一般式[II] で表される遷移金属錯体としては、たとえば

μーオキソビス {イソプロピリデン (シクロペンタジエニル) (2-フェノキシ

15 )チタニウムクロライド}、

 $\mu$  - オキソビス {イソプロピリデン(シクロペンタジエニル)(2 - フェノキシ)チタニウムメトキシド  $\}$  、

 $\mu$  - オキソビス {イソプロピリデン (シクロペンタジエニル) (3 - t e r t - ブチル-5 - メチル-2 - フェノキシ) チタニウムクロライド} 、

20  $\mu$  ーオキソビス {イソプロピリデン(シクロペンタジエニル)(3 - t e r t - プチル-5-メチル-2-フェノキシ)チタニウムメトキシド }、

μーオキソビス {イソプロピリデン (メチルシクロペンタジエニル) (2-フェノキシ) チタニウムクロライド}、

 $\mu$  - オキソビス  $\{$  イソプロピリデン ( メチルシクロペンタジエニル) ( 2 - フェ

25 ノキシ) チタニウムメトキシド<sub></sub>、

 $\mu$  - オキソビス  $\{ 4$   $\}$   $\{ 7 \}$   $\{ 7$ 



 $\mu$  ーオキソビス {イソプロピリデン (メチルシクロペンタジエニル) (3 - t e r t ープチルー5 - メチルー2 - フェノキシ) チタニウムメトキシド}、

 $\mu$  - オキソビス {イソプロピリデン (テトラメチルシクロペンタジエニル) (2 - フェノキシ) チタニウムクロライド}、

- 5 μ-オキソビス {イソプロピリデン (テトラメチルシクロペンタジエニル) (2 -フェノキシ) チタニウムメトキシド}、
  - $\mu$ ーオキソビス $\{$ イソプロピリデン(テトラメチルシクロペンタジエニル) (3
  - -tert-プチル-5-メチル-2-フェノキシ) チタニウムクロライド}、
  - μ-オキソビス {イソプロピリデン (テトラメチルシクロペンタジエニル) (3
- 10  $t e r t \vec{J} + \vec{J} +$ 
  - $\mu$  オキソビス {ジメチルシリレン (シクロペンタジエニル) (2 フェノキシ ) チタニウムクロライド 、
  - μーオキソビス {ジメチルシリレン (シクロペンタジエニル) (2-フェノキシ) チタニウムメトキシド}、
- 15  $\mu$  オキソビス {ジメチルシリレン (シクロペンタジエニル) (3 tert プチル-5 メチル-2 フェノキシ) チタニウムクロライド}、
  - $\mu$  オキソピス {ジメチルシリレン (シクロペンタジエニル) (3 t e r t ブチル 5 メチル 2 フェノキシ) チタニウムメトキシド} 、
  - $\mu$  ーオキソビス  $\{$ ジメチルシリレン(メチルシクロペンタジエニル)(2 ーフェ
- 20 ノキシ) チタニウムクロライド 、
  - μーオキソビス {ジメチルシリレン (メチルシクロペンタジエニル) (2-フェノキシ) チタニウムメトキシド}、
  - $\mu$  オキソビス {ジメチルシリレン (メチルシクロペンタジエニル) (3 t e r t プチル 5 メチル 2 フェノキシ) チタニウムクロライド}、
- $\mu \pi + y = 0$  (3 t e r t  $\pi + y = 0$  )  $\pi + y = 0$  (3 t e
  - μーオキソビス (ジメチルシリレン (テトラメチルシクロペンタジエニル) (2



ーフェノキシ) チタニウムクロライド 、

 $\mu$  -  $\pi$  +  $\pi$ 

-フェノキシ) チタニウムメトキシド)、

μ-オキソビス {ジメチルシリレン (テトラメチルシクロペンタジエニル) (3

5 - tert-ブチル-5-メチル-2-フェノキシ) チタニウムクロライド}、

μ-オキソビス (ジメチルシリレン (テトラメチルシクロペンタジエニル) (3

などがあげられる。

一般式 [III] で表される遷移金属錯体としては、たとえば

10  $\vec{y} = \mu - \vec{x} + \vec{y} + \vec{y} = \vec{y} + \vec{y} + \vec{y} = \vec{y} + \vec{y} + \vec{y} = \vec{y} + \vec{y} + \vec{y} + \vec{y} = \vec{y} + \vec{y} +$ 

ジーμーオキソビス {イソプロピリデン (メチルシクロペンタジエニル) (2-

15 フェノキシ) チタニウム 、

キシ) チタニウム}、

 $y = \mu - \lambda + y = \lambda \{ (1 + y)^2 + (1 + y$ 

30 ジー $\mu$ -オキソビス {イソプロピリデン(テトラメチルシクロペンタジエニル) (3-tert-プチルー5-メチルー2-フェノキシ)チタニウム }、 ジー $\mu$ -オキソビス {ジメチルシリレン(シクロペンタジエニル)(2-フェノ

 $\ddot{\upsilon} = \mu - \lambda + \gamma \dot{\upsilon} = \lambda \dot{\upsilon$ 

25 t - プチルー5-メチルー2-フェノキシ) チタニウム}、

ジーμーオキソビス {ジメチルシリレン (メチルシクロペンタジエニル) (2-フェノキシ) チタニウム}、



ジーμーオキソビス [ジメチルシリレン (テトラメチルシクロペンタジエニル) (2-フェノキシ) チタニウム 、

上記一般式 [I] で表される遷移金属錯体は、たとえばWO97/03992号公開明細書に記載の方法で製造できる。また上記一般式 [II] 又は [III] で表される遷移金属錯体は、上記一般式 [I] で表される遷移金属錯体と1当量又は2当量の水とを反応させることにより製造できる。

(β) アルミニウム化合物について説明する。

アルミニウム化合物 ( $\beta$ ) としては、下記 ( $\beta$ 1)  $\sim$  ( $\beta$ 3) から選ばれる1 種以上のアルミニウム化合物である。

- 15 ( $\beta$  1) 一般式  $E^1$   $_a$  A  $_1$   $Z_{3-a}$  で示される有機アルミニウム化合物 ( $\beta$  2) 一般式  $\{-A\ 1\ (E^1)\ -O-\}$  。で示される構造を有する環状のアルミノキサン
  - $(\beta 3)$  一般式  $E^3$  {-A1 ( $E^3$ ) -O-}。 $A1E^3$ ,で示される構造を有する線状のアルミノキサン
- 20 (但し、E'、E'、及びE'は、それぞれ炭化水素基であり、全てのE'、全ての E'及び全てのE'は同じであっても異なっていてもよい。 Z は水素原子又はハロ ゲン原子を表し、全ての Z は同じであっても異なっていてもよい。 a は 0 < a ≤ 3 を満足する数を、b は 2 以上の整数を、c は 1 以上の整数を表す。)

 $E^1$ 、 $E^3$ 、又は $E^3$ における炭化水素基としては、炭素数  $1\sim 8$  の炭化水素基 25 が好ましく、アルキル基がより好ましい。

一般式  $E'_aA 1 Z_{3-a}$ で示される有機アルミニウム化合物  $(\beta 1)$  の具体例 としては、トリメチルアルミニウム、トリエチルアルミニウム、トリプロピルア



ルミニウム、トリイソプチルアルミニウム、トリヘキシルアルミニウム等のトリ アルキルアルミニウム:ジメチルアルミニウムクロライド、ジエチルアルミニウ ムクロライド、ジプロピルアルミニウムクロライド、ジイソプチルアルミニウム クロライド、ジヘキシルアルミニウムクロライド等のジアルキルアルミニウムク ロライド;メチルアルミニウムジクロライド、エチルアルミニウムジクロライド 、プロピルアルミニウムジクロライド、イソプチルアルミニウムジクロライド、 ヘキシルアルミニウムジクロライド等のアルキルアルミニウムジクロライド;ジ メチルアルミニウムハイドライド、ジエチルアルミニウムハイドライド、ジプロ ピルアルミニウムハイドライド、ジイソプチルアルミニウムハイドライド、ジへ キシルアルミニウムハイドライド等のジアルキルアルミニウムハイドライド等を 10 例示することができる。好ましくは、トリアルキルアルミニウムであり、より好 ましくは、トリエチルアルミニウム、又はトリイソプチルアルミニウムである。 一般式  $\{-A \mid (E^1) - O - \}$ 、で示される構造を有する環状のアルミノキ サン  $(\beta 2)$  、一般式  $E^3$   $\{-A1(E^3)-O-\}$   $A1E^3$  で示される構造 を有する線状のアルミノキサン (β3) における、E<sup>2</sup>、E<sup>3</sup>の具体例としては、 15 メチル基、エチル基、ノルマルプロピル基、イソプロピル基、ノルマルプチル基 、イソブチル基、ノルマルペンチル基、ネオペンチル基等のアルキル基を例示す ることができる。 b は 2 以上の整数であり、 c は 1 以上の整数である。好ましく は、E<sup>1</sup>及びE<sup>3</sup>はメチル基、又はイソプチル基であり、bは2~40、cは1~ 40である。 20

上記のアルミノキサンは各種の方法で作られる。その方法については特に制限はなく、公知の方法に準じて作ればよい。たとえば、トリアルキルアルミニウム (たとえば、トリメチルアルミニウムなど)を適当な有機溶剤 (ベンゼン、脂肪族炭化水素など)に溶かした溶液を水と接触させて作る。また、トリアルキルアルミニウム (たとえば、トリメチルアルミニウムなど)を結晶水を含んでいる金属塩 (たとえば、硫酸銅水和物など)に接触させて作る方法が例示できる。

(γ) ホウ素化合物について説明する。

25

25



ホウ素化合物  $(\gamma)$  としては、 $(\gamma 1)$  一般式  $BQ^!Q^!Q^!$ で表されるホウ素化合物、 $(\gamma 2)$  一般式  $G^!(BQ^!Q^!Q^!Q^!Q^!)$  で表されるホウ素化合物、 $(\gamma 3)$  一般式  $(L-H)^!(BQ^!Q^!Q^!Q^!)$  で表されるホウ素化合物のいずれかを用いることができる。

5 一般式 BQ¹Q²Q³で表されるホウ素化合物( $\gamma$ 1)において、Bは3価の原子価状態のホウ素原子であり、Q¹~Q³はハロゲン原子、炭化水素基、ハロゲン化炭化水素基、置換シリル基、アルコキシ基又は2置換アミノ基であり、それらは同じであっても異なっていてもよい。Q¹~Q³は好ましくは、ハロゲン原子、1~20個の炭素原子を含む炭化水素基、1~20個の炭素原子を含むハロゲンル炭化水素基、1~20個の炭素原子を含むアルロゲンルコキシ基又は2~20個の炭素原子を含むアミノ基であり、より好ましいQ¹~Q³はハロゲン原子、1~20個の炭素原子を含むアミノ基であり、より好ましいQ¹~Q³はハロゲン原子、1~20個の炭素原子を含む炭化水素基、又は1~20個の炭素原子を含むハロゲン化炭化水素基である。更に好ましくはQ¹~Q¹は、それぞれ少なくとも1個のフッ素原子を含む炭素原子数1~20のフッ素化アリール基である。

化合物( $\gamma$ 1)の具体例としては、トリス(ベンタフルオロフェニル)ボラン、トリス(2,3,5,6ーテトラフルオロフェニル)ボラン、トリス(2,3,4,5ートリフルオロフェニル)ボラン、トリス(3,4,5ートリフルオロフェニル)ボラン、トリス(2,3,4ートリフルオロフェニル)ボラン、フェニルビス(ペンタフルオロフェニル)ボラン等があげられるが、最も好ましくは、トリス(ペンタフルオロフェニル)ボランである。

一般式  $G^{\dagger}$   $(BQ^{1}Q^{2}Q^{3}Q^{4})$  で表されるホウ素化合物( $\gamma$  2)において、 $G^{\dagger}$  は無機又は有機のカチオンであり、B は 3 価の原子価状態のホウ素原子であり、 $Q^{1}\sim Q^{4}$  は上記の( $\gamma$  1)における $Q^{1}\sim Q^{3}$  と同様である。

一般式 G'(BQ'Q'Q'Q') で表される化合物における無機のカチオンであるG'の具体例としては、フェロセニウムカチオン、アルキル置換フェロセニ



10 これらの具体的な組み合わせとしては、フェロセニウムテトラキス(ペンタフルオロフェニル)ボレート、1, 1'ージメチルフェロセニウムテトラキス(ペンタフルオロフェニル)ボレート、銀テトラキス(ペンタフルオロフェニル)ボレート、トリフェニルメチルテトラキス(ペンタフルオロフェニル)ボレート、トリフェニルメチルテトラキス(3, 5ーピストリフルオロメチルフェニル)ボレートなどをあげることができるが、最も好ましくは、トリフェニルメチルテトラキス(ペンタフルオロフェニル)ボレートである。

また、一般式(L-H)  $^{\dagger}$ ( $BQ^{\dagger}Q^{\dagger}Q^{\dagger}Q^{\dagger}$ )  $^{-}$ で表されるホウ素化合物( $\gamma$ 3)においては、Lは中性ルイス塩基であり、(L-H)  $^{\dagger}$ はプレンステッド酸であり、Bは3価の原子価状態のホウ素原子であり、 $Q^{\dagger}\sim Q^{\dagger}$ は上記のルイス酸( $\gamma$ 1)における $Q^{\dagger}\sim Q^{\dagger}$ と同様である。

一般式(L-H)  $^+$ ( $BQ^1Q^2Q^3Q^4$ )  $^-$ で表される化合物におけるプレンステッド酸である(L-H)  $^+$ の具体例としては、トリアルキル置換アンモニウム、N、 $N-ジアルキルアニリニウム、ジアルキルアンモニウム、トリアリールホスホニウムなどがあげられ、(<math>BQ^1Q^2Q^3Q^4$ )  $^-$ としては、前述と同様のものがあげられる。

これらの具体的な組み合わせとしては、トリエチルアンモニウムテトラキス (ペンタフルオロフェニル) ボレート、トリプロピルアンモニウムテトラキス (ペ



ンタフルオロフェニル) ポレート、トリ(n-ブチル)アンモニウムテトラキス (ペンタフルオロフェニル) ボレート、トリ (n-プチル) アンモニウムテトラ キス (3, 5-ビストリフルオロメチルフェニル) ボレート、N, N-ジメチル アニリニウムテトラキス (ペンタフルオロフェニル) ボレート、N, N-ジエチ ルアニリニウムテトラキス (ペンタフルオロフェニル) ボレート、N, N-2, 4, 6-ペンタメチルアニリニウムテトラキス(ペンタフルオロフェニル)ボレ ート、N, N-ジメチルアニリニウムテトラキス(3,5-ビストリフルオロメ チルフェニル)ボレート、ジイソプロピルアンモニウムテトラキス(ペンタフル オロフェニル) ボレート、ジシクロヘキシルアンモニウムテトラキス(ペンタフ ルオロフェニル)ボレート、トリフェニルホスホニウムテトラキス(ペンタフル 10 オロフェニル) ボレート、トリ (メチルフェニル) ホスホニウムテトラキス (ペ ンタフルオロフェニル) ボレート、トリ (ジメチルフェニル) ホスホニウムテト ラキス(ペンタフルオロフェニル)ボレートなどをあげることができるが、最も 好ましくは、トリ (n-ブチル) アンモニウムテトラキス (ペンタフルオロフェ 15 ニル) ポレート、もしくは、N, N-ジメチルアニリニウムテトラキス (ペンタ フルオロフェニル) ボレートである。

共重合に際しては、遷移金属錯体( $\alpha$ )と、上記( $\beta$ )及び/又は上記( $\gamma$ )とを用いてなるオレフィン重合用触媒を用いる。( $\alpha$ )、( $\beta$ )2成分よりなるオレフィン重合用触媒を用いる際は、( $\beta$ )としては、前記の環状のアルミノキサン( $\beta$ 2)及び/又は線状のアルミノキサン( $\beta$ 3)が好ましい。また他に好ましいオレフィン重合用触媒の態様としては、上記( $\alpha$ )、( $\beta$ )及び( $\gamma$ )を用いてなるオレフィン重合用触媒があげられ、その際の該( $\beta$ )としては前記の( $\beta$ )が使用しやすい。

各成分の使用量は通常、 (β) / (α) のモル比が 0. 1~10000で、好 25 ましくは 5~2000、 (γ) / (α) のモル比が 0. 01~100で、好まし くは 0. 5~10の範囲にあるように、各成分を用いることが望ましい。

各成分を溶液状態もしくは溶媒に懸濁状態で用いる場合の濃度は、重合反応器



に各成分を供給する装置の性能などの条件により、適宜選択されるが、一般に、 ( $\alpha$ ) が、通常 0.  $01\sim500\mu$  mol/gで、より好ましくは、0.  $05\sim100\mu$  mol/g、更に好ましくは、0.  $05\sim50\mu$  mol/g、( $\beta$ ) が、A1原子換算で、通常 0.  $01\sim10000\mu$  mol/gで、より好ましくは、0.  $1\sim5000\mu$  mol/g、更に好ましくは、0.  $1\sim2000\mu$  mol/g、便に好ましくは、0.  $1\sim2000\mu$  mol/g、( $\gamma$ ) は、通常 0.  $01\sim500\mu$  mol/gで、より好ましくは、0.  $05\sim200\mu$  mol/g、更に好ましくは、0.  $05\sim200\mu$  mol/g、更に好ましくは、0.  $05\sim100\mu$  mol/gの範囲にあるように各成分を用いることが望ましい。

10 オレフィン系共重合体を製造するには、たとえば、ブタン、ペンタン、ヘキサン、ヘプタン、オクタン等の脂肪族炭化水素、ベンゼン、トルエン等の芳香族炭化水素、又はメチレンジクロライド等のハロゲン化炭化水素を溶媒として用いる溶媒重合、又はスラリー重合、ガス状のモノマー中での気相重合等が可能であり、また、連続重合、回分式重合のどちらでも可能である。重合温度は、-50~200℃の範囲を取り得るが、特に、-20~100℃の範囲が好ましく、重合圧力は、常圧~60kg/cm²Gが好ましい。重合時間は、一般的に、使用する触媒の種類、反応装置により適宜決定されるが、1分間~20時間の範囲を取ることができる。また、重合体の分子量を調節するために水素等の連鎖移動剤を添加することもできる。

20

25

続いて本発明において新規なオレフィン系共重合体と熱可塑性樹脂から導かれる、熱可塑性樹脂組成物について説明する。

本発明における熱可塑性樹脂組成物は、(i)熱可塑性樹脂1~99重量%及び(ii)本発明のオレフィン系共重合体99~1重量%からなる熱可塑性樹脂組成物である。好ましくは、(i)熱可塑性樹脂5~95重量%及び(ii)本発明のオレフィン系共重合体95~5重量%からなる熱可塑性樹脂組成物であり、より好ましくは(i)熱可塑性樹脂10~90重量%及び(ii)本発明のオ



レフィン系共重合体 90~10重量%からなる熱可塑性樹脂組成物であり、更に好ましくは(i)熱可塑性樹脂15~85重量%及び(ii)本発明のオレフィン系共重合体 85~15重量%からなる熱可塑性樹脂組成物であり、特に好ましくは(i)熱可塑性樹脂20~80重量%及び(ii)本発明のオレフィン系共重合体 80~20重量%からなる熱可塑性樹脂組成物である。

本発明の熱可塑性樹脂組成物に用いられる成分(i)は、熱可塑性樹脂である。(i)は、公知の各種熱可塑性樹脂から広範に選択することができるが、たとえば高密度ポリエチレン、中密度ポリエチレン、低密度ポリエチレン、直鎖状低密度ポリエチレン(LLDPE)等のポリエチレン系樹脂、ポリプロピレン系樹脂、ポリブテン系樹脂、ポリー4ーメチルーペンテンー1系樹脂、ポリスチレン系樹脂、ポリエステル系樹脂、ポリアミド系樹脂、ポリフェニレンエーテル系樹脂、ポリフェニレンオキサイド樹脂、ポリアセタール系樹脂、ポリカーボネート系樹脂等があげられる。好ましくは(i-1)ポリオレフィン系樹脂である。より好ましくは(i-2)炭素数2以上の脂肪族オレフィンを主成分とするポリオレフィン系樹脂であり、更に好ましくは、(i-3)炭素数3以上脂肪族オレフィンを主成分とするポリオレフィン系樹脂であり、更に好ましくは、(i-4)ポリプロピレン系樹脂である。

(i-4) ポリプロピレン系樹脂としては、アイソタクチックもしくはシンジオタクチックシークエンス構造を主として有する結晶性のポリプロピレンで、ホモタイプやコモノマーを含むランダムタイプ、もしくは、多段重合によるブロックタイプ等広範な構造のものが使用可能である。なお、該ポリプロピレン系樹脂は、気相重合法、バルク重合法、溶媒重合法及び任意にそれらを組み合わせて多段重合を採用することができ、また、重合体の数平均分子量についても特に制限はないが、好ましくは10,000~1,000,000に調整される。

25 (i-4) ポリプロピレン系樹脂の結晶性の指標としては、たとえば、融点、 結晶融解熱量などが用いられ、融点は80  $\mathbb{C} \sim 176$   $\mathbb{C}$  、結晶融解熱量は30  $\mathbb{J}$   $\mathbb{J}$ 

10

15

20

25



76℃、結晶融解熱量は60J/g~120J/gの範囲にあることが好ましい。結晶の融点が低すぎる、もしくは融解熱量が低すぎると、得られる熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物を含む成型体の耐熱性が低下する場合がある

(i-4)ポリプロピレン系樹脂を製造する方法としては、一般的には、いわゆるチタン含有固体状遷移金属成分と有機金属成分を組み合わせて用いるチーグラー・ナッタ型触媒、又はシクロペンタジエニル骨格を少なくとも1個有する周期律表第4族~第6族の遷移金属化合物及び助触媒成分からなるメタロセン触媒を用いて、スラリー重合、気相重合、バルク重合、溶液重合等又はこれらを組み合わせた重合法で一段又は多段で、プロピレンを単独重合することによって単独重合体を得たり、又はプロピレンとそれら以外の炭素数2~12のオレフィンから選ばれる1種以上のオレフィンとを一段又は多段で共重合させることによって共重合体を得たりする方法をあげることができる。なお、市販の該当品を用いることも可能である。

本発明の熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物を含む成型体が、柔軟性、透明性、難白化性、耐傷つき性及びに優れた性能バランスを要求される場合には、(i)が、(i - 6)主鎖1000個の炭素連鎖中に2連鎖以上のメチレン炭素が15個以上、205個以下であるポリプロピレン系樹脂であることが好ましい。より好ましくは、主鎖1000個の炭素連鎖中に2連鎖以上のメチレン炭素が25個以上、155個以下であり、更に好ましくは、35個以上、105個以下である。(i - 6)が該範囲を外れると、得られる熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物を含む成型体の柔軟性、透明性、難白化性、耐傷つき性に劣る場合がある。(i - 6)中に所定量の2連鎖以上のメチレン炭素を含有させる為には、プロピレンにエチレンを共重合させる方法や、プロピレンの尾尾結合を発生させる方法があげられる。(i - 6)の主鎖1000個の炭素連鎖中含まれるに2連鎖以上のメチレン炭素の含有量は、「3C-NMRやIRなどを用いることにより測定できる。13C-NMRやIRの解析方法は、たとえば、新版高

20



分子分析ハンドブック I. 2. 3 (1995年) に記載されている。

本発明の熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物を含む成型体が耐衝撃性及び難白化性に優れる性能を要求される場合には、(i)が、(i-7)エチレンとプロピレンを2段階以上の多段で共重合させることにより得られるポリプロピレン系樹脂組成物であることが好ましい。より詳細には、(i-7)は第一段階においてプロピレンの単独重合体又はエチレン含有量が5.0重量%以下のエチレンープロピレン共重合体を得、第二段階以降においてエチレン含有量が7~85重量%のエチレンープロピレン共重合体を得、かつ第一段階で得られる重合体と第二段階以降で得られる重合体の重量比が30/70~90/10である。(以下、第一段階の重合で得られるプロピレンの単独重合体又はエチレンープロピレン共重合体を「共重合体-1」と記すことがある。また、第二段階以降の共重合において得られるエチレンープロピレン共重合体を「共重合体-2」と記すことがある。)

共重合体-1のエチレン含有量は5.0重量%以下であることが好ましい。エチレン含有量が5.0重量%を超えると、該ポリプロピレン系樹脂組成物を用いて得られる熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物を含む成型体の耐熱性が劣る場合がある。

共重合体-2のエチレン含有量は7~85重量%であることが好ましい。エチレン含有量が過少であると、該ポリプロピレン系樹脂組成物を用いて得られる熱可塑性樹脂組成物が難白化性に劣る場合があり、一方エチレン含有量が過多であると、該ポリプロピレン系樹脂組成物を用いて得られる熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物を含む成型体の耐衝撃性が低下する場合がある。

共重合体-1と共重合体-2の重量比は30/70~90/10である。共重合体-1が過少(共重合体-2が過多)であると、該ポリプロピレン系樹脂組成物を用いて得られる熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物を含む成型体が充分な難白化性を得ることができない場合があり、一方共重合体-1が過多(共重合体-2が過少)であると、該ポリプロピレン系樹脂組成物を用いて得られ



る熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物を含む成型体の耐衝撃性が充分 でない場合がある。

なお、共重合体-1及び共重合体-2は、プロピレン及びエチレン以外のα-オレフィン(たとえば、プテン-1、ヘキセン-1、オクテン-1など)の1種以上を少量、たとえば1~5重量%程度含有させたものでも構わない。

上記のポリプロピレン系樹脂としては、「ブロックポリプロピレン」又は「ハイインパクトポリプロピレン」と俗称されることがあり、市販の該当品を使用することができる。

本発明の熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物を含む成型体が引張伸び、柔軟性、透明性及び加工性に優れる性能を要求される場合には、(i)が(i-8) JIS K6301に準拠し測定されたJIS A硬度が $70\sim97$ であり、かつJIS K7203に準拠し測定された曲げ弾性率が $50\sim500$ M Paであるプロピレンーエチレン共重合体であることが好ましい。

(i-8)のJIS K6301に準拠し測定されたJIS A硬度は、好ま しくは70~97、更に好ましくは75~97である。該硬度が過小であると、 得られる熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物を含む成型体が耐熱性に 劣る場合があり、一方該硬度が過大であると、得られる熱可塑性樹脂組成物及び 、熱可塑性樹脂組成物を含む成型体が柔軟性に劣る場合がある。

(i-8)のJIS K7203に準拠し測定された曲げ弾性率は、好ましく は50~500MPaであり、更に好ましくは55~450MPaである。該曲 げ弾性率が過小であると、得られる熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物を含む成型体が耐熱性に劣る場合があり、一方該曲げ弾性率が過大であると、 得られる熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物を含む成型体が柔軟性に 劣る場合がある。

(i-8) の共重合体を構成する各モノマー成分としては、エチレンに基づく モノマー単位が $1\sim85$  モル%、プロピレンに基づくモノマー単位が $99\sim15$ モル%のものが好ましく、エチレン、プロピレン以外の $\alpha$ ーオレフィン、たとえ



ば、1-プテン、4-メチル-1-ペンテン、1-ヘキセン、3-メチル-1-プテン、又は1,4-ヘキサジエン、ジシクロペンタジエン、5-エチリデン-2-ノルボルネン,7-メチル-1,6-オクタジエン,などの非共役ジエンモノマーを5モル%以下の範囲で含んでいてもよい。

5 また、(i-8)は、上記モノマーの他に官能基を有するモノマーを共重合したものでもよい。かかる官能基としては、ヒドロキシル基、カルボキシル基、酸無水物基、アミノ基、イソシアネート基、エポキシ基、エステル基などがあげられる。このようなモノマーとしては、たとえば、(メタ)アクリル酸ヒドロキシアクリレート、(無水)マレイン酸、グリシジル(メタ)アクリレートなどがあげられる。また、プロピレンーエチレン共重合体を変性して上記官能基を導入してもよい。

(i-8)としては、ランダムタイプ、もしくは、多段重合によるブロックタイプ等があげられ、重合方法としては、気相重合法、バルク重合法、溶媒重合法及び任意にそれらを組み合わせて多段重合を採用することができる、また、かかる重合体の数平均分子量についても特に制限はないが、好ましくは10,000~1,000、000に調整される。

なお、(i-8)プロピレン-エチレン共重合体としては、該当する市販品を使用することができる。

本発明の熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物を含む成型体が引張伸 20 び、柔軟性、透明性及び加工性に優れる性能を要求される場合には、(i-8)、(ii)に加えて、更に、(i-9) JIS K7203に準拠し測定された曲げ弾性率が550~1800MPaであるポリオレフィン系樹脂を含有してもよい。

(i-9)のJIS K7203に準拠し測定された曲げ弾性率は550~1 800MPaであり、好ましくは600~1800MPaである。該曲げ弾性率 が過小であると得られる熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物を含む成 型体が耐熱性に劣る場合があり、一方該曲げ弾性率が過大であると得られる熱可

15

20



塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物を含む成型体が柔軟性に劣る場合がある。(i-9)を用いる場合の使用量は、((i)及び(i-8)の合計量)/ (i-9)の量の重量比で、 $30/70\sim99/1$ であることが好ましい。この範囲で(i-9)を用いることにより得られる熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物を含む成型体の柔軟性と強度のバランスを良好にすることができる

本発明の熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物を含む成型体が透明性、柔軟性に優れる性能を要求される場合には、(i)が(i -10)ポリプテン系樹脂であることが好ましい。(i -10)は、公知技術によりチーグラー・ナッタ型触媒、又はメタロセン系触媒を用いて合成されたポリプテン単独重合体樹脂あるいはポリプテン共重合体樹脂であり、示差走査熱量計(DSC)で測定した融点が $30\sim130$ であることが好ましく、さらに好ましくは $40\sim130$ で、特に好ましくは $50\sim130$ である。該融点が低すぎると、該ポリプテンを用いて得られる熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物を含む成型体の耐熱性や強度が劣る場合がある。示差走査熱量計は、たとえばセイコー電子工業社製 DSC220Cを用い、昇温及び降温過程のいずれも10℃/minの速度で測定を行う。

(i-10) は、1-プテンと、エチレンあるいは炭素数  $3\sim 8$  の  $\alpha$  - オレフィンを共重合することで得られ、好ましい  $\alpha$  - オレフィンとしてプロピレン、1 - ヘキセン、1- オクテンなどがあげられる。これらの  $\alpha$  - オレフィンの割合は、5 0 重量%以下のものが用いられ、好ましいのは 0 .  $5\sim 4$  0 重量%、特に好ましいのは  $1\sim 3$  0 重量%である。なお、(i-10) は、市販品を使用することができる。

本発明の熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物を含む成型体が透明性 25 、柔軟性に優れる性能を要求され、更に、強度及び耐熱性を要求される場合には 、 (i-10)ポリプテン系樹脂、 (ii)に加え、更に (i-4)ポリプロピレン系樹脂を含有してもよく、 (i-10)1~98重量%、 (ii)1~98

20

25



重量%及び(i-4)1~98重量%を含有することが好ましい。更には(i-10)5~90重量%、(ii)5~90重量%及び(i-4)5~90重量%を含有することが好ましい。(ii)が過少であると得られる熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物を含む成型体の柔軟性及び透明性が劣る場合があり、一方、(ii)が過多であると得られる熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物を含む成型体の耐熱性や強度が劣場合がある。(i-10)が過少であると得られる熱可塑性樹脂組成物を含む成型体の柔軟性及び、透明性が劣る場合があり、一方、(i-10)が過多であると得られる熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物を含む成型体の強度及び、耐熱性に劣り場合がある。(i-4)が過少であると得られる熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物を含む成型体の耐熱性及び強度が劣る場合がある、一方、(i-4)ポリプロピレン系樹脂が過多であると得られる熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物を含む成型体の柔軟性及び強度が劣る場合がある。

本発明の熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物を含む成型体が透明性 15 、耐熱性に優れる性能を要求され場合には、(i)として環状オレフィン系樹脂 (i-5)を用いることも可能である。

(i-5) は、公知技術によりチーグラー・ナッタ型触媒、又はメタロセン系触媒を用いて合成された環状オレフィン単独重合体樹脂あるいは環状オレフィン 共重合体樹脂である。環状オレフィンとしては、たとえば、ノルボルネン、5-メチルノルボルネン、5-エチルノルボルネン、5-プロピルノルボルネン、5, 6-ジメチルノルボルネン、1-メチルノルボルネン、7-メチルノルボルネン、5、5, 5, 6-トリメチルノルボルネン、5-フェニルノルボルネン、5-ベンジルノルボルネン、5-エチリデンノルボルネン、5-ビニルノルボルネン、1, 4, 5, 8-ジメタノ-1, 2, 3, 4, 4a, 5, 8, 8a-37クタヒドロナフタレン、2-メチル-1, 4, 5, 8-ジメタノ-1, 2, 3, 4, 4a, 5, 8, 8a-37クタヒドロナフタレン、2-エチル-31, 41, 42, 43, 44, 44, 45, 45, 47, 47, 48, 48, 49, 4



ージメチルー1, 4, 5, 8ージメタノー1, 2, 3, 4, 4 a, 5, 8, 8 a ーオクタヒドロナフタレン、2-ヘキシル-1,4,5,8-ジメタノ-1,2 3,4,4a,5,8,8aーオクタヒドロナフタレン、2ーエチリデンー1 , 4, 5, 8-ジメタノー1, 2, 3, 4, 4a, 5, 8, 8a-オクタヒドロ · 5 ナフタレン、2-7ルオロ-1, 4, 5, 8-3メタノ-1, 2, 3, 4, 4a, 5, 8, 8a-オクタヒドロナフタレン、1, 5-ジメチル-1, 4, 5, 8ージメタノー1, 2, 3, 4, 4 a, 5, 8, 8 a - オクタヒドロナフタレン、 2-i00-1, 4, 5, 8-i34-1, 2, 3, 4, 4a, 5, 8,8 a ーオクタヒドロナフタレン、2,3 ージクロロー1,4,5,8 ージメ 10 タノー1, 2, 3, 4, 4 a, 5, 8, 8 a ー オクタヒドロナフタレン、2 ー イ ソプチルー1, 4, 5, 8ージメタノー1, 2, 3, 4, 4 a, 5, 8, 8 aー オクタヒドロナフタレン、1、2-ジヒドロジシクロペンタジエン、5-クロロ ノルボルネン、5,5-ジクロロノルボルネン、5-フルオロノルボルネン、5 , 5, 6-トリフルオロー6-トリフルオロメチルノルボルネン、5-クロロメ 15 チルノルボルネン、5ーメトキシノルボルネン、5,6-ジカルボキシルノルボ ルネンアンハイドレート、5-ジメチルアミノノルボルネン、5-シアノノルボ ルネン、シクロペンテン、3-メチルシクロペンテン、4-メチルシクロペンテ ン、3,4-ジメチルシクロペンテン、3,5-ジメチルシクロペンテン、3-クロロシクロペンテン、シクロヘキセン、3-メチルシクロヘキセン、4-メチ 20 ルシクロヘキセン、3,4-ジメチルシクロヘキセン、3-クロロシクロヘキセ ン、シクロヘプテン等が例示される。

(i-5) は、環状オレフィンと、エチレンあるいは炭素数  $3\sim 8$  の  $\alpha$  一オレフィンを共重合することで得られ、好ましい  $\alpha$  一オレフィンとしてプロピレン、1 ープテン、1 ーヘキセン、1 ーオクテンなどがあげられる。これらの  $\alpha$  一オレフィンの割合は、5 0 重量%以下のものが用いられ、好ましいのは 0 .  $5\sim 4$  0 重量%、特に好ましいのは  $1\sim 3$  0 重量%である。

本発明の熱可塑性樹脂組成物は、(i)1~99重量%、(ii) 99~1重

15



量%からなり、((i) + (ii) = 100重量%とする。)、好ましくは(i) 5~90重量%及び(ii) 95~10重量%であり、より好ましくは(i) 10~80重量%及び(ii) 90~20重量%であり、更に好ましくは、(i) 15~70重量%及び(ii) 85~30重量%であり、特に好ましくは、(i) 20~60重量%及び(ii) 80~40重量%である。(i) が過少((ii) が過多)であると柔軟性に劣る。一方、(ii) が過多((ii) が過少)であると強度が不足する。

本発明の熱可塑性樹脂組成物は、1 mm厚プレス成形シートのJIS K71 05に準拠して測定したヘーズが75%以下であることが好ましい。好ましくは、70%以下、より好ましくは、65%以下、更に好ましくは、60%以下、特に好ましくは55%以下である。該範囲を外れると、熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物を含む成型体の柔軟性、透明性、難白化性、耐傷付性に劣る場合がある。なお、1 mm厚プレス成形シートは、熱可塑性樹脂組成物に含まれる、熱可塑性樹脂のJIS試験方法に記載される試験片の作成方法に準じて成形されたプレス成形シートでなければならない。たとえば、熱可塑性樹脂組成物に含まれる熱可塑性樹脂がポリプロピレン系樹脂であれば、JIS K 6758に記載の方法に準じて成形されたプレス成形シートを使用しなければならない。成形したシートは気泡、ごみの混入等の外観に注意し、それらが存在する部分は、評価には使用しない。

20 本発明の熱可塑性樹脂組成物は、1mm厚プレス成形シートの50℃、100時間耐熱試験後のJIS K7105に準拠して測定したヘーズが90%以下であることが好ましい。耐熱試験温度は、好ましくは70℃、より好ましくは80℃、更に好ましくは90℃、特に好ましくは110℃である。該範囲を外れると熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物を含む成型体の表面性状安定性が劣る場合がある。なお、1mm厚プレス成形シートとしては上記のプレス成形法で得られたもの使用しなければならない。

本発明の熱可塑性樹脂組成物は、1mm厚成形シートの50℃、100時間耐



熱試験前後のJIS K 7 1 0 5 に準拠して測定した $^-$ ズ値差( $^-$ クーズ)が 4 0以下であることが好ましい。より好ましくは 3 5以下、更に好ましくは 3 0 以下、特に好ましくは 2 5以下、最も好ましくは 2 0以下である。また耐熱試験 温度は、好ましくは 7 0  $^+$  、より好ましくは 8 0  $^+$  、更に好ましくは 9 0  $^+$  、特に好ましくは 1 1 0  $^+$  である。該範囲を外れると熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物を含む成型体の表面性状安定性が劣る場合がある。なお、1 mm 厚プレス成形シートは上記のプレス成形法で得られたもの使用しなければならない。また、1 mm厚成形シートの 5 0  $^+$  、1 0 0 時間の耐熱試験は、たとえば、試験温度 5 0  $^+$  、試験時間 1 0 0 時間とする以外は、JIS K 6 3 0 1 「6.

10 老化試験」の空気加熱老化試験(6.3)に準拠して実施しなければならない。 試験片は試験機槽中に吊るして加熱し、この時、吊るされた試験片は、互いに接 触しあったり、試験機構内の壁のどの部分にも触れたりしないようにしなければ ならない。

本発明の熱可塑性樹脂組成物は、JIS K7203に準拠し測定された曲げ 15 弾性率(Ub(MPa))が下記式の関係を充足することが好ましい。

 $Ub \le 1.5 \times Sb \times (Tb/100)^{3.3}$ 

より好ましくは、Ub≤1. 4×Sb×(Tb/100) 3.3

更に好ましくは、Ub≤1. 3×Sb×(Tb/100)<sup>1.1</sup>

特に好ましくは、Ub≤1. 2×Sb× (Tb/100) 3.3 である。

20 上記範囲を外れると、熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物を含む成型体の柔軟性、透明性、難白化性、耐傷つき性が劣る場合がある。なお、上記式において、Sbは(a)のJIS K72/03に準拠し測定された曲げ弾性率(MPa)を表し、Tbは熱可塑性樹脂組成物中の(a)の添加重量部数(%)を表す。

25 更に、本発明の熱可塑性樹脂組成物は、該組成物を用いて、後述の条件にしたがって成形して得た、表面グロス2以下のシボ模様付き成形シートを110℃、100時間の耐熱試験に供した場合に、試験前後のグロス値変化が1以下となる

20



ことを特徴として有する熱可塑性樹脂組成物であり、グロス変化値が該範囲以上になると、熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物を含む成型体の表面性状の悪化(べたつき等)を引き起こすことがある。なお、表面グロス2以下のシボ模様付き成形シートの110℃、100時間の耐熱試験は下記の方法で実施する。グレンC皮シボ模様付き1mm厚プレス成形シート(15cm角)をプレス成形機を用いて下記方法にて測定した皮シボ模様付き表面グロス値が2以下となるよう作成する。なお、プレス成形は上下板200℃、5kg/cm²・Gで5分間加熱溶解後、同型の成形機で加圧冷却(50kg/cm²・G、上下板水冷))にて行う。このシートを5cm×3cmに切断し、槽内温度が110℃に設定されたタバイ社製ギヤーオーブン(PHH型)内に皮シボ模様付き表面が上面になるよう配置し、100時間放置し、試験前後のプレス成形シートの皮シボ模様付き表面をスガ試験機製デジタル変角光沢計(UGV-5DP型)を用いて、入射角/受光角それぞれ60°に設定し、表面グロス値を測定する。なお、すべてのグロス測定はサンプルのを室温まで冷却した後に行う。

15 本発明の熱可塑性樹脂組成物は、必須成分である(i)熱可塑性樹脂及び(ii)本発明オレフィン系共重合体に加え、本発明の目的を損なわない範囲において、下記(iii)~(v)から選ばれる1種類以上の成分を含有することもできる。

(i i i): ビニル芳香族化合物を主体とする重合体ブロックと共役ジエン化合物を主体とする重合体ブロックとからなるブロック共重合体

(iv): (i i i) の水素添加物

(v): JIS K 6251に準拠して測定した引張切断時強さが2.1MPa以上であるエチレン系重合体

(i i i) は、ビニル芳香族化合物を主体とする重合体プロックと共役ジエン 化合物を主体とする重合体プロックとからなるプロック共重合体である。ビニル 芳香族化合物を主体とする重合体プロックは、ビニル芳香族化合物を主体として 含有し、その他の構成成分として共役ジエン化合物などを含有する重合体プロッ

20

25



クである。ビニル芳香族化合物としてはスチレン、α-メチルスチレン、ρ-メ チルスチレン、ビニルキシレン、モノクロルスチレン、ジクロルスチレン、モノ プロムスチレン、ジプロムスチレン、フルオロスチレン、p-tertープチル スチレン、エチルスチレン、ビニルナフタレンなどをあげることができる。これ らは単独で又は2種以上組み合わせて使用される。これらのうち特に好ましいも のは、スチレンである。該重合体ブロックにおけるビニル芳香族化合物の含有量 は60~99重量%が好ましい。該含有量が過少であると熱可塑性樹脂組成物及 び、熱可塑性樹脂組成物を含む成型体の機械的強度が劣る場合がある。一方該含 有量が過多であると熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物を含む成型体 の柔軟性が劣る場合がある。

共役ジエン化合物を主体とする重合体プロックは、共役ジエン化合物を主体と して含有し、その他の構成成分としてビニル芳香族化合物などを含有する重合体 プロックである。共役ジエン化合物としては1,3-ブタジエン、イソプレン、 2,3-ジメチル-1,3-ブタジエン、2-ネオペンチル-1,3-ブタジエ 15 ン、2-クロロ-1、3-ブタジエン、2-シアノ-1、3-ブタジエン、置換 直鎖共役ペンタジエン類、直鎖及び側鎖共役ヘキサジエンなどをあげることがで きる。これらは単独で又は2種以上組み合わせて使用される。これらのうち特に 好ましいものは、1.3-ブタジエン、イソプレンである。該重合体ブロックに おける共役ジエン化合物の含有量は60~99重量%が好ましい。該含有量が過 少であると熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物を含む成型体の柔軟性 が劣る場合がある。一方該含有量が過多であると熱可塑性樹脂組成物及び、熱可 塑性樹脂組成物を含む成型体の機械的強度が劣る場合がある。

(i i i) は、具体的には一般式: (cH-cS) n、(cH-cS) n-c H、(cH-cS) n-X (式中、cHはビニル芳香族化合物を主体とする重合 体ブロック、cSは共役ジエン化合物を主体とする重合体ブロック、Xはカップ リング剤残基、nは1以上の整数である。)で表される。

ビニル芳香族化合物を主体とする重合体ブロックと共役ジエン化合物を主体と

10

15

20

25



する重合体ブロックとからなるブロック共重合体におけるビニル芳香族化合物を主体とする重合体ブロック/共役ジエン化合物を主体とする重合体ブロックの含有比率は2/98~50/50であることが好ましい。該比率が過小であると熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物を含む成型体の弾性が低く、高弾性が得られない場合があり、一方該比率が過大であると熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物を含む成型体の柔軟性が劣る場合がある。

(i i i) を得るには、たとえば、一般に有機溶媒中で、有機リチウム化合物 等の重合開始剤を用いて、まずブロックcH又はブロックcSを重合し、続いて ブロックcS又はブロックcHを重合すればよい。ブロックcHあるいはブロッ クcSのどちらを先に重合してもよい。またこれらの操作を繰り返すことで、( cH-cS) nプロック共重合体(nは1以上の整数である。) を得ることもで きる。また、有機溶媒中で、有機リチウム化合物等の重合開始剤を用いて、ブロ ックcHを重合し、続いてブロックcSを重合し、更にブロックcHを重合する ことで、cH-cS-cHブロック共重合体を得ることができる。これらの操作 を繰り返すことで、 (cH-cS) n-cSプロック共重合体 (nは1以上の整 数である。)を得ることもできる。このようにして得られる(cH-cS)nブ ロック共重合体に、カップリング剤を添加することにより、(cH-cS)n-Xブロック共重合体 (Xはカップリング剤残基、nは1以上の整数である。)を 得ることもできる。カップリング剤としては、アジピン酸ジエチル、ジビニルベ ンゼン、テトラクロロシラン、ブチルトリクロロシラン、テトラクロロスズ、ブ チルトリクロロスズ、ジメチルジクロロシラン、テトラクロロゲルマニウム、1 , 2-ジブロモエタン、1, 4-クロロメチルベンゼン、ビス(トリクロロシリ ル) エタン、エポキシ化アマニ油、トリレンジイソシアネート、1, 2, 4-ベ ンゼントリイソシアネートなどをあげることができる。なお、 ( i i i ) のビニ ル芳香族化合物を主体とする重合体プロックと共役ジエン化合物を主体とする重 合体プロックとからなるブロック共重合体としては、該当する市販品を用いるこ ともできる。

20

25



(i v)は、上記(i i i)の水素添加物である。(i v)を得るには、たとえば、上記(i i i)を、不活性溶媒中に溶解し、 $20\sim150$   $\mathbb C$ 、 $1\sim100$  kg/cm² Gの加圧水素下で水素化触媒の存在下で水素添加を行えばよい。上記(i i i)中の共役ジエン化合物の水素添加率は、水素化触媒、水素化化合物の添加量、又は水素添加反応時における水素圧力、反応時間を変えることにより調節される。なお、(i v)の、上記(i i i)の水素添加物としては、該当する市販品を用いることもできる。

本発明の熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物を含む成型体が、柔軟 性及び機械的強度に優れる性能を要求される場合には、(i)1~98重量%、

10 (i i) 1~98重量%及び(i i i) 及び/又は(i v) 1~98重量%を含有する熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物を含む成型体であることが好ましい。更には(i) 5~90重量%、(i i) 5~90重量%及び(i i i) 及び/又は(i v) を5~90重量%含有することが好ましい。

(v)はJIS K 6251に準拠して測定した引張切断時強さが2.1MP a以上であるエチレン系重合体である。(v)の具体例としては、低密度ポリエチレン、線状低密度ポリエチレン、超低密度ポリエチレン、中密度ポリエチレン、高密度ポリエチレン及びエチレンを含む共重合体、すなわち、エチレンとプロピレン、1ープテン、4ーメチルー1ーペンテン、1ーヘキセン、1ーヘプテン、1ーオクテン等のαーオレフィン、1、4ーヘキサジエン、ジシクロペンタジエン、5ーエチリデンー2ーノルボルネンなどの非共役ジエン、アクリル酸、メタクリル酸、エタクリル酸、クロトン酸等のモノカルボン酸、マレイン酸、フマル酸、イタコン酸、シトラコン酸等のジカルボン酸やそのモノエステル、メチルメタクリレート、メチルアクリレート、エチルアクリレート等のアクリル酸又はメタクリル酸エステル、酢酸ビニル、プロピオン酸ビニル等の飽和カルボン酸のビニルエステル及びそのアイオノマーから選ばれた1つ又は、2つ以上のコモノマーとの共重合体又は多元共重合体が例示できる。これらの重合体又は、共重合体は2つ以上の混合物でも良い。更に、(v)は好ましくは、エチレン含量が8

10

15

20



0モル%以上のエチレン系重合体である。

本発明の熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物を含む成型体が、耐低温性に優れる性能を要求される場合には、(i)1~98重量%、(ii)1~98重量%及び(V)を1~98重量%を含有する熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物を含む成型体であることが好ましい。更には(i)5~90重量%、(ii)5~90重量%及び(V)を5~90重量%含有することが好ましい。

本発明の熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物を含む成型体が、柔軟性、機械的強度及び耐低温性に優れる性能を要求される場合には、(i) 1~97重量%、(ii) 1~97重量%、(ii) 及び/又は(iv) 1~97重量%及び(v)を1~97重量%を含有する熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物を含む成型体であることが好ましい。更には(i) 5~85重量%、(ii) 5~85重量%、(iii) 及び/又は(iv)を5~85重量%及び、(v)を5~85重量%を含有する熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物を含む成型体であることが好ましい。

本発明の熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物を含む成型体には、必 須の成分である(i)及び(ii)に加えて、必要に応じて(ii)以外のゴム 成分、たとえば、天然ゴム、ポリブタジエン、液状ポリブタジエン、ポリアクリ ロニトリルゴム、アクリロニトリループタジエン共重合体ゴム、部分水添アクリ ロニトリルーブタジエン共重合体ゴム、ブチルゴム、クロロプレンゴム、フッ素 ゴム、クロロスルホン化ポリエチレン、シリコンゴム、ウレタンゴム、イソブチ レンーイソプレン共重合体ゴム、ハロゲン化イソブチレンーイソプレン共重合体 ゴム等を適宜配合することができる。

本発明の熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物を含む成型体は、必要 25 に応じて、従来公知の方法により、イオウ架橋、過酸化物架橋、金属イオン架橋 、シラン架橋、樹脂架橋などの架橋を行うこともできる。架橋剤としては、ゴム の加硫に一般的に用いられている架橋剤を用いることができ、硫黄、フェノール



樹脂、金属酸化物、金属水酸化物、金属塩化物、pーキノンジオキシム又はビスマレイミド系の架橋剤などを例示することができる。架橋剤は単独でも使用できるが、架橋速度を調節するために、架橋促進剤を併用してもよい。架橋促進剤としては、鉛丹、ジベンゾチアゾイルサルファイドなどの酸化剤を用いることができる。また分散剤として酸化亜鉛のような金属酸化物やステアリン酸などを併用してもよい。金属酸化物としては、酸化亜鉛、酸化マグネシウム、酸化鉛、酸化カルシウムなどが用いられ、好ましくは酸化亜鉛又は酸化マグネシウムである。また、本発明の熱可塑性樹脂組成物は、架橋剤の存在下で動的架橋して架橋物を得ることができる。

10 本発明の熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物を含む成型体には、付加成分として、老化防止剤、酸化防止剤、オゾン劣化防止剤、紫外線吸収剤、光安定剤等の各種安定剤を適宜配合することができる。また、帯電防止剤、スリップ剤、内部剥離剤、着色剤、分散剤、アンチブロッキング剤、滑剤、防曇剤などの添加剤を適宜配合することができる。

15 本発明の熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物を含む成型体には、付加成分として、ガラス繊維、炭素繊維、金属繊維、ガラスピーズ、アスベスト、マイカ、炭酸カルシウム、チタン酸カリウムウィスカー、タルク、アラミド繊維、硫酸バリウム、ガラスフレーク、フッ素樹脂等の充填剤、ナフテン油、パラフィン系鉱物油等の鉱物油系軟化剤等を適宜配合することができる。

20 本発明の熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物を含む成型体には、付加成分として、難燃剤を適宜配合することができる。難燃剤の具体例としては、アンチモン系難燃剤、水酸化アルミニウム、水酸化マグネシウム、ほう酸亜鉛、グァニジン系難燃剤、ジルコニウム系難燃剤等の無機化合物、ポリりん酸アンモニウム、エチレンピストリス(2-シアノエチル)ホスフォニウムクロリド、トリス(トリプロモフェニル)ホスフェート、トリス(トリプロモフェニル)ホスフェート、トリス(トリプロモフェニル)ホスフェート、トリス(3-ヒドロキシプロピル)ホスフィンオキシド等のりん酸エステル及びりん化合物、塩素化パラフィン、塩素化ポリオレフィン、パークロロ

15



シクロペンタデカン等の塩素系難燃剤、ヘキサブロモベンゼン、エチレンビスジ ブロモノルボルナンジカルボキシイミド、エチレンビステトラブロモフタルイミ ド、テトラブロモビスフェノールA誘導体、テトラブロモビスフェノールS、テ トラブロモジペンタエリスリトール等の臭素系難燃剤及びそれらの混合物を例示 することができる。

本発明の熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物を含む成型体には、付加成分として発泡剤を配合し、スポンジ製品を提供することができる。発泡剤の具体例としては、重炭酸ナトリウム、重炭酸アンモニウム、炭酸アンモニウム等の幹発泡剤、N, N'ージニトロソペンタメチレンテトラミン等のニトロソ化合物、アゾカルボナミド、アゾイソブチロニトリル等のアゾ化合物、ベンゼンスルフォニルヒドラジン、 p, p'ーオキシビス(ベンゼンスルフォニルヒドラジド)、トルエンスルフォニルヒドラジド、トルエンスルフォニルヒドラジド等が例示できる。また発泡加工には適宜発泡助材を用いることができる。発泡助材の具体例としては、サリチル酸、尿素及びその化合物等を例示することができる。

本発明に熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物を含む成型体には、高周波加工助材として、極性ポリマーを添加することができる。極性ポリマーの具体例としては、エチレンとアクリル酸、メタクリル酸、エタクリル酸、クロトン酸等のモノカルボン酸、マレイン酸、フマル酸、イタコン酸、シトラコン酸等のジカルボン酸やそのモノエステル、メチルメタクリレート、メチルアクリレート、エチルアクリレート等のアクリル酸又はメタクリル酸エステル、酢酸ビニル、プロピオン酸ビニル等の飽和カルボン酸のビニルエステル及びそのアイオノマーから選ばれた1つ又は、2つ以上のコモノマーとの共重合体又は、多元共重合体が例示できる。

25 本発明の熱可塑性樹脂組成物及び、熱可塑性樹脂組成物を含む成型体には、必 須の成分である(i)及び(ii)に加えて、必要に応じて他の樹脂成分たとえ ば、ロジン系樹脂、ポリテルペン系樹脂、合成石油樹脂、クマロン系樹脂、フェ

15

20

25



ノール系樹脂、キシレン系樹脂、スチレン系樹脂及びイソプレン系樹脂などを適宜配合することができる。ロジン系樹脂としては、天然ロジン、重合ロジン、部分及び完全水添ロジン、これら各種ロジンのグリセリンエステル、ペンタエリスリトールエステル、エチレングリコールエステル、メチルエステルなどのエステル化物、更には、不均化、フマール化、ライム化あるいはこれらを適宜組み合わせたロジン誘導体があげられる。ポリテルペン系樹脂としては、αーピネン、βーピネン、ジペンテンなどの環状テルペンの単独重合体あるいは共重合体及び上記の各種のテルペンとフェノール、ビスフェノールなどのフェノール系化合物との共重合体であるαーピネンーフェノール樹脂、ジペンテンーフェノール樹脂、

テルペンービスフェノール樹脂などのテルペンーフェノール系樹脂、更には上記各種テルペンと芳香族モノマーとの共重合体である芳香族変性テルペン樹脂があげられる。合成石油樹脂としては、ナフサ分解油の $C_5$  留分、 $C_6 \sim C_{11}$  留分及びその他オレフィン系留分の単独重合体あるいは共重合体及びこれら重合体の水添物である脂肪族系石油樹脂、芳香族系石油樹脂、脂環族系石油樹脂、脂肪族一脂環族共重合樹脂などがあげられる。

更に、上記の各種のナフサ分解油と前記の各種テルペンとの共重合体やその水 添物である共重合系石油樹脂などもあげられる。ここでナフサ分解油のC。留分としては、イソプレン、シクロペンタジエン、1、3ーペンタジエン、2ーメチルー1ープテン、2ーメチルー2ープテンなどのメチルブテン類、1ーペンテン、2ーペンテンなどのペンテン類、ジシクロペンタジエンなどが好ましく、C。 ~C、留分としてはインデン、スチレン、οー、mー、pービニルトルエン、αー、βーメチルスチレンなどのメチルスチレン類、メチルインデン、エチルインデン、ピニルキシレン、プロペニルベンゼンなどが好ましく、その他オレフィン系留分としてはプテン、ヘキセン、ヘプテン、オクテン、ブタジエン、オクタジエンなどが好ましい。

フェノール系樹脂としては、アルキルフェノール樹脂、アルキルフェノールと アセチレンとの縮合によるアルキルフェノール-アセチレン樹脂及びこれらの変

20

25



性物があげられる。ここで、これらフェノール系樹脂としては、フェノールを酸 触媒でメチロール化したノボラック型樹脂、アルカリ触媒でメチロール化したレ ゾール型樹脂のいずれであってもよい。

キシレン系樹脂としては、m-キシレンとホルムアルデヒドから成るキシレン - ホルムアルデヒド樹脂、これに第3成分を添加、反応させた変性樹脂などがあ げられる。

スチレン系樹脂としては、スチレンの低分子量品、α-メチルスチレンとビニルトルエンとの共重合樹脂、スチレンとアクリロニトリルとインデンとの共重合樹脂などがあげられる。

10 イソプレン系樹脂としては、イソプレンの二量化物であるC<sub>1</sub>。脂環式化合物とC<sub>1</sub>。鎖状化合物を共重合して得られる樹脂などがあげられる。

上記各種粘着性付与樹脂のなかで、ロジン系樹脂、ポリテルペン系樹脂、合成石油樹脂などが好ましく、これらのなかで、脂肪族及び/又は脂環族構造を有するものが、得られるオレフィン系共重合体組成物を用いて成形した成形品の透明性の点からより好ましい。ここで脂肪族及び/又は脂環族構造を有する粘着性付与樹脂として特に好ましいものとして、ロジン系樹脂では部分及び完全水添ロジンとそれらの誘導体、ポリテルペン系樹脂では環状テルペンの単独重合体あるいは共重合体、合成石油樹脂では脂肪族系石油樹脂、脂環族系石油樹脂、脂肪族一脂環族共重合樹脂、ナフサ分解油と各種テルペンとの共重合体の水添物があげられる。これらの樹脂成分はは単独で、あるいは2種以上を混合して用いられる。なお、樹脂成分としては、該当する市販品を使用することができる。

本発明の熱可塑性樹脂組成物は、本発明の熱可塑性樹脂組成物からなる層を含んで構成される層を少なくとも1層有する、2層以上の多層積層体として使用することができる。かかる積層体としては、各層を構成する材料が相互に同じでも、異なっていてもかまわなく、かかる各層を構成する材料としては、本発明の熱可塑性樹脂組成物の他の公知の熱可塑性樹脂、ゴム、その他の成分から選択することが可能である。かかる材料のうちの熱可塑性樹脂としては、各種エチレン系

25



樹脂、各種ポリプロピレン系樹脂、各種ポリプテン系樹脂、各種ポリメチルペン テン系樹脂、ポリスチレン系樹脂、エチレンとアクリル酸系モノマーとの共重合 体樹脂、エチレンと酢酸ビニル系モノマーとの共重合体樹脂、エチレンとメタク リル酸系モノマーとの共重合体樹脂、アクリル樹脂、ポリエステル系樹脂、ポリ カーボネート系樹脂、ナイロン系樹脂、ポリビニルアルコール系樹脂、等々から 5 -選択して用いることができ、ゴムとしては、本発明の共重合体以外の各種ゴム成 分が例示され、例えば、エチレン $/\alpha$  - オレフィン系共重合体ゴムエチレン $/\alpha$ オレフィン/ポリエン系共重合体ゴム、スチレン系ゴム、水添スチレン系ゴム 、ジエン系ゴム、公知の架橋性ゴムが例示され、その他の成分としては、織布、 10 不織布等から選ばれる材料、各種安定剤、各種添加剤、充填剤、鉱物油系軟化剤 、難燃剤、高周波加工助材、ロジン系樹脂、ポリテルペン系樹脂、合成石油樹脂 、クマロン系樹脂、フェノール系樹脂、キシレン系樹脂、及びイソプレン系樹脂 等が挙げられ、これらを適宜配合することができる。また、本発明の熱可塑性樹 脂組成物を含む各種の材料は、従来公知の方法により、イオウ架橋、過酸化物架 15 橋、金属イオン架橋、シラン架橋、樹脂架橋などの架橋を行ったものや、発泡剤

本発明の熱可塑性樹脂組成物を得る方法として、上記で説明した各成分を、通常の混練り装置、たとえばラバーミル、ブラベンダーミキサー、バンバリーミキサー、加圧ニーダー、ルーダー、二軸押出機等を用いて混練すればよい。混練り装置としては、密閉式及び開放式のいずれの装置であってもよいが、不活性ガスによって置換できる密閉式タイプの装置が好ましい。混練り温度は、混合された構成成分のすべてが溶融する温度であり、通常160~250℃とされ、好ましくは180~240℃とされる。混練り時間は、混合された構成成分の種類、量及び混練り装置の種類に依存するため一概に論じられないが、加圧ニーダー、バンバリーミキサーなどの混練り装置を使用する場合には、通常、約3~10分程度とされる。なお、混練り工程においては、各構成成分を一括して混練りしても

を配合し、スポンジ製品としたものであってもよい。なお、多層体の層間には必

要に応じて接着性付与の為の接着剤を挿入してもよい。



よく、また一部の構成成分を混練りした後、残部の構成成分を添加して混練りを 継続する多段分割混練り法を採用することもできる。

本発明の熱可塑性樹脂組成物は、移送や輸送の点からペレット性状であること が好ましい。熱可塑性樹脂組成物のペレット化の方法としては、既知の技術を例 示することができるが、たとえば、(i)熱可塑性樹脂と(ii)オレフィン系 共重合体を均一に溶融混合し押出機にて押出した後、ホットカットやストランド カットすることで、球状、円柱状、レンズ状のペレットが得られる。この場合、 カットは水中、空気中などの気流中いずれで実施してもよい。また、ストランド 外層と内層を別のポリマーで構成することができる装置を持った装置を使用すれ 10 ば、外層に(i)熱可塑性樹脂、内層に(ii)オレフィン系共重合体を配する 二重構造のストランドをカットが可能となり、互着性の低いペレットを供給でき る点で効果的である。また、(i)熱可塑性樹脂と(ii)オレフィン系共重合 体を均一に溶融混合した後、ロール等でシート状に成形しシートペレタイス機を 使用することで、立方体状のペレットが得られる。大きさとしては、ペレットの 15 最長部分の長さが3cm以下が好ましい。これを超える大きさのペレットの場合 、計量誤差が大きくなる場合が有る。

本発明の熱可塑性樹脂組成物からなるペレットは、その表面に、炭酸カルシウム、硫酸バリウム、シリカ、タルク、ステアリン酸及びポリオレフィンパウダーのうちの一種類又は二種類以上が打粉さえているものであることが、ペレットの20 互着によるのブリッジ現象の抑制の観点から好ましい場合がある。打粉量はペレットのサイズや形状に応じて必要量添加すればよいが、通常熱可塑性樹脂組成物ペレットに対して、0.05~3重量部添加することが好ましい。添加量が少なすぎると、互着を抑える効果が低く、多すぎると、物性低下及び製造コスト上昇の原因となる。



手等の各種成形体や、フィルム、シート、ホース、チューブ等に一次加工される。たとえば、粉末成形法の例としてはスラッシュ成形法、流動浸せき法、静電塗装法、粉末溶射法、粉末回転成形法等があげられる。また、本発明の熱可塑性樹脂組成物からなる成形品は、塗装、蒸着等の公知の表面処理を施すことができる。また、上記の一次加工品は、更に曲げ、切断、裁断、切削、打抜、絞り、彫刻、プレス加工、ホットスタンピング、高周波加工、超音波加工、ラミネート、縫製/巻縫/手編、真空成形、圧空成形、接着、溶接、植毛、ライニング加工、スリット加工、印刷等を経て製品化することができる。

本発明の基材フィルム又はシートは無色透明であってもよいが、上記原材料を 10 着色し、又は印刷を施すなどして、種々の用途に供することができる。

本発明の基材シート又はフィルムの製法は特に限定されないが、例えば各成分をドライブレンド又は、通常の混練装置、たとえばラバーミル、ブラベンダーミキサー、バンバリーミキサー、加圧ニーダー、ルーダー、二軸押出機等を用いて混練した後、インフレーション法や丁型ダイスによる押し出し法、1軸延伸法、2軸延伸法、カレンダーロール等によって、単層、積層フィルム、シートとして調製することもできる。得られるフィルムの厚さは特に限定されないが、好ましくは0.02~2mm、さらに好ましくは0.03~0.2mm程度が好ましい

また、本発明の基材フィルム又はシートは、その少なくとも一つの面に粘着剤 層を設けてなる粘着シート又はフィルムを提供することができる。この粘着剤は 特に限定されず、例えば天然ゴム、エチレンーαーオレフィン共重合体、アタクチックポリプロピレン、プロピレンーαーオレフィン共重合体、エチレン一酢酸ビニル共重合体、ポリアミド、ポリエステル、ポリカーボネート、ポリビニルエーテル、ポリビニルアルコール、ポリウレタン、スチレン系ブロック共重合体、ポリイソプチレン・ブチルゴム系、ポリイソプレン系等のゴム系粘着剤、アクリル系モノマーを重合させたグラフト重合体や、2ーエチルへキシルアクリレート、ブチルアクリレートを主モノマーとした共重合体等のアクリル系粘着剤、シリ



コーン系粘着剤等、これらの溶剤型、無溶剤型、エマルジョン型、水溶性型等の粘着剤が使用できる。粘着剤の厚さは通常 0.001~0.2 mm程度が好ましい。また、軟化剤、光安定剤(紫外線吸収剤、消光剤など)、酸化防止剤、防錆剤、着色剤、充填剤、老化防止剤、架橋剤などを添加することができる。粘着剤は塗工機で基材上にコーティングして粘着剤層を形成することができ、昨今の環境問題・作業環境等の観点からは、フィルム、シート基材上に粘着剤層をホットメルト塗工して作製することが好ましい。また、基材と粘着剤層をインフレーションフィルム製造装置やTダイフィルム製造装置などを用いて共押出法、押出コーティング法(押出ラミネート法ともいう。)などの技術を採用することができる。

更に、粘着シート又はフィルムを、特に巻き物として使用する場合には、引き 出し性すなわち自己剥離性という観点からは、粘着シート又はフィルム自身の他 背面との親和性を低下させることが好ましく、この為、粘着シート又はフィルム の基材の粘着剤層が設けられている反対の面に剥離剤を塗膜したり、または剥離 紙を挟むことも可能である。

# 実施例

10

15

25

以下の実施例により本発明を更に具体的に説明するが、これらは例示のための ものであり、本発明を限定するものではない。

20 [1] オレフィン系共重合体の合成

#### 実施例1

拌羽根を備えた100LのSUS製重合器を用いて連続的にエチレン、プロピレン、1-ブテン、5-エチリデン-2-ノルボルネン(ENB)の共重合を行った。すなわち、重合器下部から重合溶媒としてヘキサンを83L/時間、エチレン2.0Kg/時間、プロピレン8.3Kg/時間、1-ブテン12.7Kg/時間、5-エチリデン-2-ノルボルネン(ENB)6.3Kg/時間の速度で連続的に供給する。一方、重合器上部から重合器中の重合液が100Lとなるよう



に連続的に重合液を抜き出す。触媒としてジメチルシリル(テトラメチルシクロペンタジエニル)(3-tert-プチルー5-メチルー2-フェノキシ)チタニウムジクロライド、トリフェニルメチルテトラキス(ペンタフルオロフェニル)ボレート、トリイソプチルアルミニウム(以後TIBAと略記)をそれぞれ0.092g/時間、2.755g/時間、5.251g/時間の速度で重合器下部から重合器中に連続的に供給した。また、分子量調節を水素により行った。共重合反応は、重合器外部に取り付けられたジャケットに冷却水を循環させることで50℃で行った。重合器から抜き出した重合液に少量のエタノールを添加して重合反応を停止させ、脱モノマー、水洗浄後、大量の水中でスチームにより溶媒を除去して共重合体を取り出し、80℃で昼夜減圧乾燥した。以上の操作により、エチレンープロピレンー1-プテンー5-エチリデンー2-ノルボルネン共重合が2.39Kg/時間の速度で行われた。

## 比較例1、2

15 実施例1において、表1に示すようなモノマー添加量及び触媒添加量に変化 させた以外は、基本的に同様の方法で共重合体を得た。詳細な結果は、表1にま とめる。

ジメチルシリル (テトラメチルシクロペンタジエニル) (3-tert-ブチル-5-メチル-2-フェノキシ) チタニウムジクロライド



#### [2] オレフィン系共重合体の分析

#### (1) I R 測定

実施例1、比較例1、2で得られた共重合体をIRで分析したところ、720 cm<sup>-</sup>にエチレンのメチレン横ゆれ振動、1154cm<sup>-</sup>にプロピレンのメチル 分岐由来のメチル基横ゆれ振動、770cm<sup>-1</sup>に1-プテンのエチル分岐由来の メチル基横ゆれ振動が観察され、各モノマー成分が共重合していることが確認さ れた。

#### (2)極限粘度 [n]

135℃テトラリン中でウベローデ粘度計を用いて行った。サンプルは300 mgを100mlテトラリンに溶解し、3mg/mlの溶液を調整した。更に当 10 該溶液を1/2、1/3、1/5に希釈し、それぞれを135℃( $\pm 0$ . 1℃) の恒温油槽中で測定した。それぞれの濃度で3回繰り返し測定し、得られた値を 平均して用いた。

## (3)分子量分布測定

- 分子量分布はゲルパーミエイションクロマトグラフ(GPC)法(Water 15 s社製、150C/GPC装置)により行った。溶出温度は140℃、使用カラ ムは昭和電工社製Sodex Packed ColumnA-80M、分子量 標準物質はポリスチレン(東ソー社製、分子量68-8,400,000)を用 いた。得られたポリスチレン換算重量平均分子量(Mw)、数平均分子量(Mn
- )、更にこの比(Mw/Mn)を分子量分布とする。測定サンプルは約5mgの 20 重合体を5mlのo-ジクロロベンゼンに溶解、約1mg/mlの濃度とする。 得られたサンプル溶液の400 $\mu$  1 をインジェクションした。溶出溶媒流速は1
  - . 0ml/minとし、屈折率検出器にて検出した。
  - (4) 示差走査熱量計 (DSC) 測定
- 25 示差走査熱量計(セイコー電子工業社製DSC220C)を用いて、昇温及び 恒温過程のいずれも10℃/分の速度で測定を行った。
  - (5) 5-エチリデン-2-ノルボルネン(ENB)含量の測定



オレフィン系共重合体を熱プレスして厚み 0.5 mmのフィルム状に成形し、ついで赤外分光計を用いて、5-エチリデン-2-ノルボルネン由来の(波数 1 6 5 0 c m<sup>-1</sup>)ピーク透過度を求め、オレフィン系共重合体中の5-エチリデン-2-ノルボルネン含量を算出した。

5 [3]熱可塑性樹脂組成物の評価

表  $2\sim5$  に示す配合を、ブラベンダー社製プラスチコーダーPLV151型を用いて、温度200℃、スクリュー回転数10rpmで2分間予備混練を行った後、80rpmで10分間混練を行った。該組成物をJIS K 6758に準拠してプレス成形を行ない、シートを作成した。

- 10 実施例に記した熱可塑性樹脂組成物の諸特性は次の方法により測定した。
  - (1) 引張試験: JIS K 6251

試験片形状 ダンベル状3号型

引張速度 200mm/min

試験片の数 3個

- 15 引張切断伸びEB(%)は、 イレギュラーな低伸び切断の結果を割愛する為に、測定結果の中央値の80%以下の引張切断伸びを示す結果を割愛し、残りの測定結果を相加平均して求められる数値を用いた。
  - (2) ヘーズ: JIS K7105 1mm厚プレスシートについて測定を行った。
- 20 (3) 耐熱試験:試験温度110℃、試験時間100時間とした以外は、JIS K6301「6. 老化試験」の空気加熱老化試験(6. 3) に準拠して実施した。試験片は試験機槽中に吊るして加熱し、この時、吊るされた試験片は、互いに接触しあったり、試験機槽内の壁のどの部分にも触れたりしないようにした。
  - (4) 硬度: ASTM D2240
- 25 (5)表面性状安定性:(3)耐熱試験前後のサンプルの表面にべたつきやくもりが発生状態を判定した。
  - 1:べたつきやくもりがある:判定×



2:くもりがある:判定△

3:べたつきやくもりが発生しない:判定〇

(6) 難白化性: 1 mm厚の成形体を $1 \text{ cm} \times 5 \text{ cm}$ に切断し、180 ° に折り曲げたときの白化の程度を目視によって観察し判定した。

5 1:白化する:判定×

2:白化が認められない:判定〇

## [4]計算

本発明のオレフィン系共重合体とポリプロピレン系樹脂をブレンドして得られた実施例2~7の熱可塑性樹脂組成物及び、実施例8に示すポリプロピレン樹脂の引張切断時伸びEB(%)と樹脂組成物中のオレフィン系共重合体の重量分率(Pa)の関係を曲線回帰したところ、下記の5次回帰式が得られた。寄与率(R²)は0.9997であった。

EB =  $82108 \times Pa^5 - 128621 \times Pa^4 + 78018 \times Pa^3 - 23605 \times Pa^2 + 3754.3 \times Pa$ + 539.94 ··· (式 5)

15 (式5)をPa=0.20~0.60の領域及び、Pa=0.30~0.50の 領域で最少二乗法を用いて直線回帰して重相関係数R [2/6] 及びR [3/5]、勾配S [2/6] 及び勾配S [3/5]を求めた。なお、直線回帰には、P aとして、Pa=0.20~0.60の場合は0.20と0.60を含む0.0 1刻みの数値を(eq5)に代入して得られた41ポイントの関係を用い、Pa 20 =0.30~0.50の場合は0.30と0.50を含む0.01刻みの数値を (式5)に代入して得られた21ポイントの関係を用いた。

重相関係数R [2/6] 及びR [3/5] は以下の値となり、(式1)の関係 を充足した。

R[2/6] = 0.4804

25 R [3/5] = 0.8993

R[3/5] - R[2/6] = 0.4189

R [3/5] -R [2/6] ≥0.15 ··· (式1)



勾配S [2/6] 及びS [3/5] は以下の値となり、(式2)、(式3)の関係を充足した。

$$S[2/6] = 54.29$$

$$S[2/6] \ge -800$$

… (式2)

$$S[2/6] = -70.32$$

$$S[3/5] - S[2/6] = -124.61$$

同様の計算方法で、比較例1及び、比較例2のオレフィン系共重合体とポリプロピレン系樹脂をプレンドして得られた比較例3~8及び比較例9~14の熱可塑性樹脂組成物及び、実施例8に示すポリプロピレン樹脂の引張切断時伸びEB (%)と樹脂組成物中のオレフィン系共重合体の重量分率(Pa)の関係から各パラメーター値を算出した(表6)。

結果から次のことがわかる。本発明のオレフィン系共重合体を用いて得られた 熱可塑性樹脂組成物は、硬度が低く、折れ白化性が認められず、透明性の高い材 15 料であり、かつ耐熱試験後に表面性状の悪化が認められない材料であることが確 認された。



表 1

	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	I min dita dest. a	I I delegation	11 44 41 0
		実施例1	比較例1	比較例 2
		Run-1	Run-2	Run-3
重合温度	r	50	55	50
エチレン	Kg/h	2.0	2.0	5.0
プロピレン	Kg/h	8.3	8. 3	8.3
1ープテン	Kg/h	12.7	12.7	12.7
*1 ENB	Kg/h	6.3	0	0
*2 (f)	g/h	5.251	1.584	1.584
*3 (g)	g/h	2.755	0. 276	0.276
*4 (h)	g/h	0.092	0.018	0.018
ENB含量	ヨウ素価	28	0	0
結晶融点	${\mathfrak C}$	なし	なし	なし
結晶融解熱量	mj/mg	なし	なし	なし
結晶化温度	$\mathcal{C}$	なし	なし	なし
結晶化熱量	mj/mg	なし	なし	なし
極限粘度 [7]	dl/g	1.0	1.0	1.0
GPC Mw/Mn		2. 2	2. 2	2.2
引張(JIS K 6251)				
切断時強さ	MPa	0.02	0.12	0.08

\*1 ENB:5-エチリデン-2-ノルボルネン

\*2(f):トリイソプチルアルミニウム

5 \*3(g):トリフェニルメチルテトラキス(ペンタフルオロフェニル)ボレー

٢

\*4(h):ジメチルシリル(テトラメチルシクロペンタジエニル)(3-te



r tープチルー5-メチルー2-フェノキシ) チタニウムジクロライド



表 2

5

			実力	<b></b> 色例	
		2	3	4	5
Run-1	wt%	20	30	40	50
PP-1	wt%	80	70	60	50
Pa		0.20	0.30	0.40	0.50
引張 (JIS K 6251) 切断時伸び(EB) 表面性状安定性	%	790	810	800	800
耐熱試験前 耐熱試験後	.!	-	-	- · -	00
ヘーズ(1 mm厚)	· %	_	-	, <del>-</del> ·	30.7
硬度(ショアーD)		-	-	-	42.7
難白化性					0

PP-1:230℃、2.16kg荷重のMIが0.88(g/10min)であり、エチレンを4.9重量%含み、20℃キシレン可溶成分が5.2%であるプロピレン-エチレンランダム共重合体樹脂



表 3

	T		実施例	
		6	· 7	8
Run-1	wt%	60	70	0
PP-1	wt%	40	30	100
Pa		0.60	0.70	0.00
引張 (JIS K 6251) 切断時伸び(EB) 表面性状安定性	%	860	1280	540
耐熱試験前 耐熱試験後		- - · . ·	00	00
ヘーズ(1mm厚)	%	- ,	35.7	56.9
硬度(ショアーD)		-	20.7	63.1
難白化性		1	0	×

PP-1:230℃、2.16kg荷重のMIが0.88(g/10min)であり、エチレンを4.9重量%含み、20℃キシレン可溶成分が5.2%であるプロピレン-エチレンランダム共重合体樹脂



表 4

				比	交例		
		3	4	5	6	7	8
Run-2	wt%	20	30	40	50	60	70
PP-1	wt%	80	70	60	50	40	30
Pa		0.20	0.30	0.40	0.50	0.60	0.70
引張 (JIS K 6251) 切断時伸び(EB) 表面性状安定性	%	880	840	890	880	930	1610
和 耐熱試験前		-	-	_	_	-	0
耐熱試験後		-	-	-	-	-	×
<b>ヘーズ (1mm厚)</b>	%	-	-		-	-	20.9
硬度(ショアーD)		_	_	_	-	-	22.0
難白化性	'	-	-	-	_	-	0

5 PP-1:230℃、2.16kg荷重のMIが0.88(g/10min)であり、エチレンを4.9重量%含み、20℃キシレン可溶成分が5.2%であるプロピレン-エチレンランダム共重合体樹脂

表 5

	T			比	<b>咬例</b>		
		9	10	11	12	13	14
Run-3	wt%	20	30	40	50	60	70
PP-1	wt%	- 80	70	60	50	40	30
Pa		0.20	0.30	0.40	0.50	0.60	0.70
引張 (JIS K 6251) 切断時伸び(EB) 表面性状安定性	%	780	760	640	560	430	370
耐熱試験前 耐熱試験後		- -	- -	-	<u>-</u>	-	00
ヘーズ(1mm厚)	%	-	- ]	-	-	-	90.3
硬度(ショアーD)		-	-	-	-	-	16.3
難白化性			-	-	-		×

PP-1:230℃、2.16kg荷重のMIが0.88(g/10min)であり、エチレンを4.9重量%含み、20℃キシレン可溶成分が5.2%であるプロピレンーエチレンランダム共重合体樹脂

10



表 6

·	Run-1+PP	Run-2+PP	Run-3+PP
R[2/6]	0.4804	0.7897	0.9893
R[3/5]	0.8993	0.9140	0.9979
R[3/5]-R[2-6]	0.4189	0.1243	0.0086
	(O)	(×)	(×)
S[2/6]	54. 29	133.83	-939. 91
	(0)	(O)	(x)

10 以上説明したとおり、本発明により、柔軟性、透明性、難白化性、耐傷つき性、引張伸び特性に優れ、柔軟性、耐熱性、耐候性のバランス、及び表面性状安定性に優れた熱可塑性樹脂組成物を提供することができた。

# 産業上の利用可能性

15 本発明の熱可塑性樹脂組成物は、その優れた特徴を利用して、車両部品、電気・電子機器部品、電線、建築材料、農・水産・園芸用品、化学産業用品、土木資材、産業・工業資材、家具、文房具、日用・雑貨用品、衣服、容器・包装用品、玩具、レジャー用品、医療用品等の用途に用いることができる。車両部品としては、たとえば、インパネ、ドア、ピラー、エアーバッグカバー等の自動車内装表

15

20

25



皮、オーバーフェンダー、クラウディングパネル、ルーフレール、サイドモール 等の自動車外装部品、自転車部品等があげられる。電気・電子機器部品としては 、たとえば、電気・機部品、電子部品、弱電部品、家電部材、冷蔵庫用品、照明 器具、電気用各種カバー等があげられる。電線としては、プラスチックケーブル 、絶縁電線、電線保護材等があげられる。建築材料としては、たとえば、リブ、 巾木、パネル、ターポリン等の壁・天井材用途、波板、樋、屋根下地材等の屋根 材用途、敷居材、タイル等の床部材用途、目地、目地棒、防水シート等の防水用 途、ダクト、ケーブルダクト、プレハブ部材、浄化槽等の設備・装置部品用途、 建築用エッジ、建築用ガスケット、カーペット抑え、アングル、ルーバー等の構 造・造作材用途、ジョイナー、養生シート等の工業資材用途があげられる。農・ 水産・園芸用品としては、たとえば、農業用ハウス用途等があげられる。産業・ 工業用資材としては、たとえば、機械カバー、機械部品、パッキング、ガスケッ ト、フランジ、レザー帆布、ボルト、ナット、バルブ、金属保護用フィルム等が あげられる。家具としては、たとえば、キャビネット、スツール、ソファー、マ ット、カーテン、テーブルクロス等があげられる。文房具としては、カードケー ス、筆記具ケース、アクセサリー、キーケース、キャッシュカードケース、ステ ッカー、ラベル、ブックカバー、ノートカバー、バインダー、手帳、表紙、ファ イル、カード、定期類、下敷き、ホルダー、マガジントレー、アルバム、テンプ レート、筆記具軸等があげられる。日用・雑貨用品としては、たとえば、風呂蓋 、すのこ、バケツ、洋服カバー、布団ケース、洋傘、傘カバー、すだれ、裁縫用 具、棚板、棚受け、額縁、エプロン、トレー、テープ、紐、ベルト類、鞄、等が あげられる。衣服としては、レインコート、合羽、雨具シート、子供レザーコー ト、靴、シューズカバー、履き物、手袋、スキーウエア、帽子、帽子用副資材等 があげられる。容器・包装用品としては、たとえば、食品容器、衣料包装品、梱 包・包装資材、化粧品瓶、化粧品容器、薬品瓶、食品瓶、理化学瓶、洗剤瓶、コ ンテナ、キャップ、フードパック、積層フィルム、工業用シュリンクフィルム、 業務用ラップフィルム等があげられる。医療用品としては、たとえば、輸液バッ



ク、連続携行式腹膜透析バック、血液バック等があげられる。

本発明の熱可塑性樹脂組成物は、その柔軟性、耐熱性、耐候性のバランス、及び表面性状安定性、透明性、耐応力白化性に優れた特徴を利用して、基材シート又はフィルム、及び該基材シート又はフィルムを必須として構成される粘着シート又はフィルムに利用できる。詳しくは、ステンレスやアルミ板、化粧合板、鋼板、樹脂板、ガラス、建築資材、並びに家電製品、精密機械、自動車等の保管や輸送時の傷付きや汚れの防止、曲げ加工やプレス加工の二次加工工程時における傷付き防止を目的とした表面保護フィルム、及び包装梱包時の固定や結束用のテープ等を構成するのに好適に使用可能な基材シート又はフィルム、更には該基材シート又はフィルムと、粘着剤層から構成される粘着シート又はフィルム等として使用できる。



## 請求の範囲

- 1. (1) JIS K 6251に準拠して測定した引張切断時強さが2. 0MPa以下であり、かつ
- (2) 20℃キシレン可溶成分が20wt%以下のポリプロピレン系樹脂とブレンドした場合に、得られる樹脂組成物の引張切断時伸びEB(%)が、下記関係式(式1)、(式2)を充足する、オレフィン系共重合体。

R [3/5] - R  $[2/6] \ge 0$ . 15 ··· (式1) S  $[2/6] \ge -800$  ··· (式2)

- 10 (R[3/5]、R[2/6]は、樹脂組成物の引張切断時伸びEB(%)(JISK6251に準拠)を縦軸に、樹脂組成物中に含有されるオレフィン系共重合体の含有重量分率Paを横軸にプロットして得られる曲線の5次重回帰により求められる重回帰式のPa=0.30~0.50、Pa=0.20~0.60(Paは樹脂組成物中に含有されるオレフィン系共重合体の含有重量分率を示す)の区間領域の重回帰曲線を最少2乗法により近似して得られる一次直線の重相関係数を示す。S[2/6]は、Pa=0.20~0.60の区間領域において、上記の重回帰曲線を最少2乗法により近似して得られる一次直線(式)の勾配を示す。なお、上記の重回帰式は、少なくとも、Pa=0.00、0.20、0.30、0.40、0.50、0.60、0.70の7点におけるデータを含むことを必須とし、更にそれ以上の場合には、全Pa値が、相互に0.10以下の一定の間隔であることを必須とする。)
  - 2. (i) 熱可塑性樹脂1~99重量%及び(i i) 請求項1記載のオレフィン系共重合体99~1重量%からなる熱可塑性樹脂組成物。
    - 3. 下記(A)、(B)を必須の構成成分とする熱可塑性樹脂組成物。
- 25 (A)請求項2記載の熱可塑性樹脂組成物
  - (B) ロジン系樹脂、ポリテルペン系樹脂、合成石油樹脂、クマロン系樹脂、フェノール系樹脂、キシレン系樹脂、スチレン系樹脂及びイソプレン系樹脂から選



## ばれる1種類以上の樹脂

- 4. 請求項2又は3記載の熱可塑性樹脂組成物を必須成分として構成されるペレット。
- 5. 請求項2又は3記載の熱可塑性樹脂組成物を必須成分として押出成形 、異型押出成形、多色押出成形、被覆(芯入)押出成形、射出成形、圧縮成形、 発泡成形、中空成形、粉末成形、カレンダー成形、練加工、インフレーション成 形から選ばれる何れかの成形方法で成形された成形体。
  - 6. 請求項2又は3記載の熱可塑性樹脂組成物を含有するからなるシート又はフィルム。
- 10 7. 請求項2又は3記載の熱可塑性樹脂組成物を含有する層を少なくとも 1層含む積層体。
  - 8. 請求項2又は3記載の熱可塑性樹脂組成物を含有する基材シート又はフィルム。
- 9. 請求項8記載の基材シート又はフィルムの少なくとも一つの面に粘着 15 剤層を設けてなる粘着シート又はフィルム。

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/04803

A. CLASS Int.	IFICATION OF SUBJECT MATTER C1 C08F210/00, C08L23/00, C08	L101/00, C08J5/18, C09J7	/02, B32B27/00			
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC						
		india classification and if c				
Minimum de	B. FIELDS SEARCHED  Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)  Int.Cl <sup>7</sup> C08F210/00, C08L23/00, C08L101/00, C08J5/18, C09J7/02, B32B27/00					
	ion searched other than minimum documentation to the					
Electronic d	ata base consulted during the international search (name	e of data base and, where practicable, sear	rch terms used)			
C. DOCUI	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category*	Citation of document, with indication, where ap		Relevant to claim No.			
A A	04 December, 1997 (04.12.97), entire specification & JP, 11-5818, A & EP, 842957, A1 & CN, 1198169, A & AU, 9729762, A & KR, 99035898, A					
Furthe	r documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.				
** Special categories of cited documents:  "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance  "E" earlier document but published on or after the international filing date  "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed  Date of the actual completion of the international search 05 October, 2000 (05.10.00)  "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention cannot be considered novel or cannot be considered novel or cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family  Date of the actual completion of the international search 05 October, 2000 (05.10.00)  "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention cannot be considered novel or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention cannot be considered novel or can						
Name and n	Name and mailing address of the ISA/  Authorized officer					
Japa	Japanese Patent Office					
Facsimile N	0	Telephone No.				

## 国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP00/04803

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))						
Int. C1 C08F210/00, C08L23/00, C08L101/00, C08J5/18, C09J7/02, B32B27/00						
B. 調査を	行った分野					
調査を行った	最小限資料(国際特許分類(IPC))					
Int. C1	C08F210/00, C08L23/00, C08L101/00, C08J5/18, C0	09J7/02, B32B27/00				
最小限資料以	外の資料で調査を行った分野に含まれるもの					
国際調査で使ん	用した電子データベース(データベースの名称、	調査に使用した用語)				
o serve	7 1 657 () > 1 <sub>0</sub> - 7 whith	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				
C. 関連する 引用文献の	ると認められる文献 		関連する			
カテゴリー*			請求の範囲の番号			
Α .	WO, 97/45466, A1(三井石油化学工業株   (04. 12. 97), 全明細書   & JP, 11-5818, A	式会社) 4. 12月. 1997	1-9			
	& EP, 842957, A1   & CN, 1198169, A	·				
	& AU, 9729762, A		٠.			
	& KR, 99035898, A		,			
A	JP,8-183813,A(三菱化学株式会社)16 全明細書(ファミリーなし)	5.7月.1996(16.07.96),	1-9			
□ C欄の続き	きにも文献が列举されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。			
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の選解のために引用するもの以後に公表されたもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献(理由を付す) 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願「&」同一パテントファミリー文献						
国際調査を完了	了した日 05.10.00	国際調査報告の発送日 17.10.0	00			
日本国	国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 特許庁審査官(権限のある職員) 4 J 9362 三谷 祥子 印					
	塚便番号100−8915 『千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-1101	内線 6832			